- (19) JAPAN PATENT OFFICE (JP)
- (12) Japanese Patent Application Laid-Open (JP-A)
- (11) Japanese Patent Application Laid-Open No. 2002-6491
- (43) Laid-Open Date: January 9, 2002

Request for Examination: Not requested yet

Number of Claims: 9 (47 pages in total)

- (21) Patent Application No. 2000-193140
- (22) Patent Application Date: June 27, 2000
- (71) Applicant: 000005201Fuji Photo Film Co., Ltd.210 Nakanuma, Minami-Ashigara, Kanagawa, Japan
- (72) Inventor: Toshiaki Aoai c/o Fuji Photo Film Co., Ltd. 4000, Kawajiri, Yoshida-cho, Haibara-gun, Shizuoka, Japan
- (74) Patent Attorney: 100105647 Shohei Oguri (and four more)
- (54) TITLE OF THE INVENTION: A NEGATIVE RESIST COMPOSITION FOR ELECTRON BEAMS AND X-RAYS
- (57) Abstract:

[Object]

To improve performance and solve technical issues in the field of semiconductor device microfabrication that employs electron beams or x-rays, and to provide a chemically amplified negative resist composition for electron beams and x-rays having satisfactory properties of sensitivity, resolution, resist profile, development defect

occurence, and coatability upon using electron beams and x-rays.

[Solving Means]

A chemically amplified negative resist composition for electron beams and x-rays comprising chemical compounds that generate at least one of an acid and a radical upon irradiation of an electron beam or x-ray, alkali-soluble resins, cross-linking agents that are induced by an acid, and fluorosurfactants and/or silicone surfactants.

[Scope of Claim for a Patent]

[Claim 1]

A negative resist composition for electron beams and x-rays comprising (A) a chemical compound that generates at least one of an acid and a radical upon irradiation of one of an electron beam and x-ray, (B) a resin insoluble in water and soluble in an alkaline aqueous solution having at least one unsaturated bond that can be polymerized by at least one of an acid and a radical, (C) a cross-linking agent that forms cross-links with the resin (B) upon the action of the acid, and (D) at least one of a fluorosurfactant and a silicone surfactant.

[Claim 2]

A negative resist composition for electron beams and x-rays as in Claim 1, wherein the resin (B) comprises a repeating unit having the general formula (a):

[Formula 1]

$$\begin{array}{c}
\begin{pmatrix}
R_1 \\
R_5
\end{pmatrix}
\\
R_6 \\
R_7
\\
R_7
\\
(OR_4)_z
\end{pmatrix}$$

$$\begin{array}{c}
(OR_4)_z
\end{array}$$

(a)

wherein R₁ represents hydrogen, halogen, cyano, substituted or unsubstituted alkyl, or substituted or unsubstituted haloalkyl; R₂, R₃, and R₄ independently represent hydrogen, a group having the general formula (b), (c), or (d), substituted or unsubstituted alkyl, substituted or unsubstituted cycloalkyl, substituted or unsubstituted aryl, substituted or unsubstituted aralkyl, or substituted or unsubstituted acyl; R₅ and R₆ may be the same or different representing hydrogen, hydroxyl, halogen, cyano group, substituted or unsubstituted alkyl, substituted or unsubstituted cycloalkyl, substituted or unsubstituted alkyl, substituted or unsubstituted aralkyl, or substituted or unsubstituted aralkyl, or substituted or unsubstituted or unsu

[Formula 2]

(b)

$$R_{10}$$
 $C = C - A_3 - (CH)_m - (CH)_n$
 R_{11}
 R_{12}
 R_{13}
 R_{14}
 R_{14}
 R_{15}
 R_{14}
 R_{15}
 R_{15}
 R_{16}
 R_{17}
 R_{11}
 R_{11}

wherein R₇, R₈, R₉, R₁₀, R₁₁, R₁₂, R₁₆, and R₁₇ independently represent hydrogen, halogen, cyano, substituted or unsubstituted alkyl, or substituted or unsubstituted haloalkyl; R_{13} and R_{14} independently represent hydrogen, halogen, hydroxyl, substituted or unsubstituted alkyl, substituted or unsubstituted alkoxy, or substituted or R₁₅ represents hydrogen, substituted or unsubstituted acyloxy; substituted or unsubstituted cycloalkyl, alkyl, unsubstituted substituted or unsubstituted aralkyl, or substituted or unsubstituted A1 represents a single bond, a substituted or unsubstituted divalent group selected from alkylene, alkenylene, cycloalkylene, and arylene, or a divalent group selected from -O-, -SO2-, -O-CO-R20-, -CO-O- R_{21} -, and -CO- $N(R_{22})$ - R_{23} -; R_{20} , R_{21} , and R_{23} are the same or

different and represent a single bond, or a substituted or unsubstituted divalent group selected from alkylene, alkenylene, cycloalkylene, and arylene each of which may contain ether, ester, amide, urethane, or ureide; R₂₂ represents hydrogen, substituted or unsubstituted alkyl, substituted or unsubstituted cycloalkyl, substituted or unsubstituted aralkyl, or substituted or unsubstituted aryl; A₂ represents a single bond, -O-R₂₁-, or -N(R₂₂)-R₂₃-; A₃ represents a single bond, -SO₂-, or a substituted or unsubstituted arylene that may optionally contain alkylene; A₄ represents a single bond, a substituted or unsubstituted divalent group selected from alkylene, cycloalkylene, and arylene, -O-, -SO₂-, -CO-, or -CO-O-R₂₁-; x, y, and z represent 0 or 1; m and n represent 0, 1, or an integer greater than 1; the repeating unit of the general formula (a) contains at least one group having the general formula (b), (c), or (d); and two of R₂, R₃, and R₄, or one of R₂, R₃, R₄ and R₅ or R₆ may be joined to form a ring.

[Claim 3]

A negative resist composition for electron beams and x-rays as in one of Claim 1 and Claim 2, further comprising (E) a compound having at least one unsaturated bond that can be polymerized by at least one of an acid and a radical.

[Claim 4]

A negative resist composition for electron beams and x-rays as

in one of Claim 1, Claim 2, and Claim 3, further comprising (F) an organic base.

[Claim 5]

A negative resist composition for electron beams and x-rays as in one of Claim 1 to Claim 4, wherein the chemical compound (A) is one selected from sulfonium sulfonates and iodonium sulfonates.

[Claim 6]

A negative resist composition for electron beams and x-rays as in one of Claim 1 to Claim 4, wherein the chemical compound (A) is one of a N-hydroxyimide sulfonate compound and a disulfonyl diazomethane compound.

[Claim 7]

A negative resist composition for electron beams and x-rays as in one of Claim 1 to Claim 6, wherein the cross-linking agent (C) is one of a hydroxymethylated phenol, alkoxymethylated phenol, and acyloxymethylated phenol.

[Claim 8]

A negative resist composition for electron beams and x-rays as in one of Claim 1 to Claim 6, wherein the cross-linking agent (C) is one of alkoxymethylated melamine compound, alkoxymethylated melamine resin, alkoxymethylated urea compound, alkoxymethylated

urea resin, acyloxymethylated melamine compound, acyloxymethylated melamine resin, acyloxymethylated urea compound, and acyloxymethylated urea resin.

[Claim 9]

A negative resist composition for electron beams and x-rays as in one of Claim 1 to Claim 8, wherein the negative resist composition is irradiated with an electron beam under a condition of acceleration voltage at 75 keV or higher.

[Detailed Description of the Invention] [0001]

[Technical Field Pertinent to the Invention]

The present invention relates to a negative resist composition suitably used for super-microlithography processes and other photofabrication processes for the fabrication of VLSI, high capacity microchips, and the like. More specifically, it relates to a negative photoresist composition that enables formation of extremely fine patterns using x-rays, electron beams, and the like, and still further specifically, it relates to a negative resist composition suitably used for microfabrication of semiconductor devices using high-energy radiation such as electron beam and the like.

[0002]

[Description of the Prior Art]

Ever-higher integration of integrated circuits has lead to the demands for microfabrication of ultra fine patterns comprising sub-half-micron line widths in manufacturing semiconductor substrates of VLSI and the like. To meet such demands, wavelengths of radiation used in exposure apparatuses for photolithography have been shifted ever lower to the extent that far ultraviolet and excimer laser (XeCl, KrF, ArF, and the like) lights are now under consideration. Furthermore, the use of electron beams and x-rays for even finer pattern fabrication is being discussed.

[0003]

Electron beam lithography and x-ray lithography considered as the pattern fabrication technologies of the next generation or even the next next generation, which require highly sensitive and highly-resolvable negative resists capable of forming a well-shaped resist profile with vertical sidewalls. Electron beam lithography is a technique wherein an accelerated electron beam collides with and scatters from atoms of a resist material to provide the resist compound with the energy that causes the resist material to react and form an image. Using a highly accelerated electron beam increases linearity and reduces the effect of electron scattering so that patterns with high resolution and vertical wall profile can be formed, but at the same time it increases transmittance of the beam, resulting Because of such trade-off relationship of in lower sensitivity. sensitivity versus resolution and resist profile in electron beam lithography, it has been a challenge to improve all these properties concurrently. To meet the challenge, highly sensitive chemically amplified resists, which mainly incorporate acid catalyst reactions, are employed. For negative resist compositions, alkali-soluble resins, acid generators, and acid-induced cross-linking agents have been effectively used as their main components.

[0004]

Various types of alkali-soluble resins have been suggested for negative chemically amplified resists. Examples include novolac phenol resins disclosed in Japanese Patent (JP-B) No. 2505033, Japanese Patent Application Laid-Open (JP-A) No. 03-170554, and JP-A No. 06-118646, polyvinyl phenol resins having narrow molecular weight distribution as disclosed in JP-A No. 07-311463 and JP-A No. 08-292559, partly modified phenol resins containing cyclic alcohols by addition of hydrogen as disclosed in JP-A No. 03-87746 and JP-A No. 08-44061, polyvinyl phenol resins having a portion of hydroxyl groups protected by alkyl as disclosed in JP-A No. 07-295200 and 08-152717, polyvinyl phenol resins containing acid-inactive protecting groups such as acyl as disclosed in JP-A No. 08-339086, polyvinyl phenol resins co-polymerized with styrene as disclosed in JP-A No. 06-67431 and JP-A No. 10-10733, polyvinyl phenol resins co-polymerized with (meth)acrylate monomers as disclosed in JP-A No. 09-166870, and resins having carboxyl as disclosed in JP-A No. 08-240911.

As for acid generators, examples include organic halogen compounds disclosed in Japanese Patent Application Publication (IP-B) No. 08-3635, aromatic compounds substituted by bromide and chloride disclosed in IP-A No. 02-52348, aromatic compounds having alkyl and alkoxy each substituted by bromide and chloride as disclosed in JP-A No. 04-367864 and JP-A No. 04-367865, iodonium and sulfonium compounds disclosed in JP-A No. 02-150848 and JP-A No. 06-199770, haloalkane sulfonate compounds disclosed in JP-A No. 03-87746, diazo disulfone and diazo sulfone compounds disclosed in IP-A No. 04-210960 and IP-A No.04-217249, alkyl triazine compounds substituted by bromide and iodine disclosed in JP-A No. 04-336454, sulfonamide compounds and sulfonimide compounds disclosed in JP-A No. 04-291258, polyhydric phenol sulfonates disclosed in JP-A No. 04-291259, naphthoquinone diazide-4-sulfonate compounds disclosed in JP-A No. 04-291260, JP-A No. 04-291261, and JP-A No. 06-202320, disulfone compounds disclosed in JP-A No. 05-210239, N-oxyimido sulfonate compounds disclosed in JP-A No. 06-236024, and benzyl sulfonate compounds disclosed in U.S. Patent No. 5344742.

[0006]

Furthermore, acid-induced cross-linking agents are described elsewhere. For example, JP-A No. 03-75652, JP-A No. 05-181277, and JP-A No. 07-146556 disclose methoxy methylmelamine compounds, JP-A No. 04-281455, JP-A No. 05-232702, and JP-A No. 06-83055

disclose compounds having alkoxymethyloxy (alkoxymethyl ether group), JP-A No. 05-281715 discloses oxazine compounds, JP-A No. 05-134412 and JP-A No. 06-3825 disclose aromatic compounds having alkoxyalkyl, JP-A No. 06-194838 discloses trioxane compounds, and JP-A No. 01-293339 discloses compounds having alkoxymethylimino (also known as alkoxymethylnitrene or alkoxymethylaminylene having the formula ROCH₂N<). However, no combination of these substances is capable of fully achieving sufficient sensitivity under irradiation of electron beams of high acceleration voltage or x-rays. In addition, achieving satisfactory levels of sensitivity, resolution, and resist profile simultaneously has been the issue for these compounds. Furthermore, the capability of inhibiting development defects and a good coatability (the capability of forming an uniform coating) have been required.

[0007]

[Problem to be Solved by the Invention]

It is, therefore, an object of the present invention to meet the challenges of performance-enhancing techniques in microfabrication of semiconductor devices that incorporates electron beams or x-rays, and to provide a negative chemically amplified resist composition for electron beams and x-rays wherein the composition has satisfactory properties of sensitivity, resolution, resist profile, development defect, and coatability upon the use of electron beams and x-rays. It is another object of the present invention to provide a negative

chemically amplified resist composition for electron beams and x-rays having high sensitivity applicable to next-generation EB irradiation apparatuses (EB block irradiator or EB stepper that are aimed to improve throughput) that are suitable for semiconductor device production.

[8000]

[Means for Solving Problem]

The inventors of the present invention have discovered, after intensive discussions on the properties described above, that the objects of the present invention can be accomplished by using certain compositions illustrated below and thus completed the present invention. The present invention comprises the following compositions.

[0009]

(1) A negative resist composition for electron beams and x-rays comprising (A) a chemical compound that generates at least one of an acid and a radical upon irradiation of one of an electron beam and x-ray, (B) a resin insoluble in water and soluble in alkaline aqueous solution having at least one unsaturated bond that can be polymerized by at least one of an acid and a radical, (C) a cross-linking agent that forms cross-links with the resin (B) upon the action of the acid, and (D) at least one of a fluorosurfactant and/or silicone surfactant.

[0010]

(2) A negative resist composition for electron beams and x-rays as in (1), wherein the resin (B) comprises a repeating unit having the general formula (a):

[0011]

[Formula 3]

$$\begin{array}{c}
\begin{pmatrix}
R_1 \\
| \\
| \\
R_5
\end{pmatrix}
\\
(R_20)_x \\
(OR_3)_y$$
(a)

[0012]

wherein R₁ represents hydrogen, halogen, cyano, substituted or unsubstituted alkyl, or substituted or unsubstituted haloalkyl; R₂, R₃, and R₄ independently represent hydrogen, a group having the general formula (b), (c), or (d), substituted or unsubstituted alkyl, substituted or unsubstituted cycloalkyl, substituted or unsubstituted aryl, substituted or unsubstituted or unsubstituted or

unsubstituted acyl; R₅ and R₆ are the same or different and represent hydrogen, hydroxyl, halogen, cyano group, substituted or unsubstituted or unsubstituted cycloalkyl, substituted or unsubstituted cycloalkyl, substituted or unsubstituted alkenyl, substituted or unsubstituted aralkyl, or substituted or unsubstituted aryl; the general formulae (b), (c), and (d) are as follows:

[0013]

[Formula 4]

$$R_{10}$$
 $C = C - A_3 - (CH)_m - (CH)_n$
(c)

$$R_{15} - 0 - C - C = C - A_4 - C$$
(d)

[0014]

wherein R_7 , R_8 , R_9 , R_{10} , R_{11} , R_{12} , R_{16} , and R_{17} independently represent hydrogen, halogen, cyano, substituted or unsubstituted alkyl, or substituted or unsubstituted haloalkyl; R_{13} and R_{14} independently represent hydrogen, halogen, hydroxyl, substituted or unsubstituted alkyl, substituted or unsubstituted alkoxy, substituted or unsubstituted acyloxy; R₁₅ represents hydrogen, substituted or unsubstituted alkyl, substituted or unsubstituted cycloalkyl, substituted or unsubstituted aralkyl, or substituted or unsubstituted aryl; A1 represents a single bond, a substituted or unsubstituted divalent group selected from alkylene, alkenylene, cycloalkylene, and arylene, or a divalent group selected from -O-, -SO₂-, -O-CO-R₂₀-, -CO-O – R_{21} -, and -CO-N(R_{22})- R_{23} -; R_{20} , R_{21} , and R_{23} are the same or different and represent a single bond, or a substituted or unsubstituted divalent group selected from alkylene, alkenylene, cycloalkylene, and arylene each of which may contain ether, ester, amide, urethane, or ureide; R₂₂ represents hydrogen, substituted or

cycloalkyl, unsubstituted unsubstituted alkyl, substituted orsubstituted or unsubstituted aralkyl, or substituted or unsubstituted A_2 represents a single bond, -O- R_{21} -, or -N(R_{22})- R_{23} -; represents a single bond, -SO₂-, or a substituted or unsubstituted arylene that may optionally contain alkylene; A4 represents a single bond, a substituted or unsubstituted divalent group selected from alkylene, cycloalkylene, and arylene, -O-, -SO₂-, -CO-, or -CO-O-R₂₁-; x, y, and z represent 0 or 1; m and n represent 0, 1, or an integer greater than 1; the repeating unit of the general formula (a) contains at least one group having the general formula (b), (c), or (d); and two of R₂, R₃, and R₄, or one of R₂, R₃, R₄ and R₅ or R₆ may be joined to form a ring.

[0015]

(3) A negative resist composition for electron beams and x-rays as in one of (1) and (2), further comprising (E) a compound having at least one unsaturated bond that can be polymerized by at least one of an acid and a radical.

[0016]

(4) A negative resist composition for electron beams and x-rays as in one of (1), (2), and (3), further comprising (F) an organic base.

[0017]

(5) A negative resist composition for electron beams and x-rays as in one of (1) to (4), wherein the chemical compound (A) is one selected from sulfonium sulfonates and iodonium sulfonates.

[0018]

(6) A negative resist composition for electron beams and x-rays as in one of (1) to (4), wherein the chemical compound (A) is one of a N-hydroxyimide sulfonate compound and a disulfonyl diazomethane compound.

[0019]

(7) A negative resist composition for electron beams and x-rays as in one of (1) to (6), wherein the cross-linking agent (C) is one of a hydroxymethylated phenol, alkoxymethylated phenol, or acyloxymethylated phenol.

[0020]

(8) A negative resist composition for electron beams and x-rays as in one of (1) to (6), wherein the cross-linking agent (C) is one compound, alkoxymethylated melamine alkoxymethylated of melamine resin, alkoxymethylated urea compound, alkoxymethylated acyloxymethylated melamine compound, resin, urea acyloxymethylated acyloxymethylated melamine resin, urea compound, and acyloxymethylated urea resin.

[0021]

(9) A negative resist composition for electron beams and x-rays as in one of (1) to (8), wherein the negative resist composition is irradiated with an electron beam under a condition of acceleration voltage at 75 keV or higher.

[0022]

[Embodiments]

The compounds for the present invention are described in detail in the following sections.

(1) Resins (B) of the present invention

The resin (B) of the present invention is insoluble in water and soluble in alkaline aqueous solution, the resin having at least one unsaturated bond that can be polymerized by at least one of an acid and a radical. Preferred resins can be selected from a wide range of resins such as phenol novolac resins, polyvinyl phenol resins, copolymers having a repeating structural unit derived from vinyl phenol, resins derived from a polyvinyl phenol resin by protecting or modifying a portion of the resin, and resins derived from poly(meth)acrylates having phenyl of which a portion or all of phenyl groups are substituted with groups containing unsaturated bonds that can be polymerized by at least one of an acid and a radical. Preferable resins are those derived from phenol having a repeating structural unit of the general formula (a) as described above.

[0023]

In the general formula (a), R₁ represents hydrogen, halogen, cyano, substituted or unsubstituted alkyl, or substituted or unsubstituted haloalkyl. R₂, R₃, and R₄ independently represent hydrogen, a group having the general formula (b), (c), or (d), substituted or unsubstituted alkyl, substituted or unsubstituted cycloalkyl, substituted or unsubstituted aryl, substituted or unsubstituted aryl, substituted or unsubstituted acyl. R₅ and R₆ are the same or different and represent hydrogen, hydroxyl, halogen, cyano group, substituted or unsubstituted alkyl, substituted or unsubstituted or unsubstituted alkenyl, substituted or unsubstituted alkenyl, substituted or unsubstituted alkenyl, substituted or unsubstituted aralkyl, or substituted or unsubstituted aryl.

[0024]

R₇, R₈, R₉, R₁₀, R₁₁, R₁₂, R₁₆, and R₁₇ independently represent hydrogen, cyano, substituted or unsubstituted alkyl, or substituted or unsubstituted haloalkyl. R₁₃ and R₁₄ independently represent hydrogen, halogen, hydroxyl, substituted or unsubstituted alkyl, substituted or unsubstituted alkoxy, or substituted or unsubstituted acyloxy. R₁₅ represents hydrogen, substituted or unsubstituted alkyl, substituted or unsubstituted or unsubstituted aralkyl, or substituted or unsubstituted aralkyl, or substituted or unsubstituted aryl.

[0025]

A₁ represents a single bond, a substituted or unsubstituted divalent group selected from alkylene, alkenylene, cycloalkylene, and arylene, or a divalent group selected from -O-, -SO₂-, -O-CO-R₂₀-, -CO-O-R₂₁-, and -CO-N(R₂₂)-R₂₃-. R₂₀, R₂₁, and R₂₃ are the same or different and represent a single bond, or a substituted or unsubstituted divalent group selected from alkylene, alkenylene, cycloalkylene, and arylene each of which may contain ether, ester, amide, urethane, or ureide.

[0026]

R₂₂ represents hydrogen, substituted or unsubstituted alkyl, substituted or unsubstituted or unsubstituted aralkyl, or substituted or unsubstituted aryl. A₂ represents a single bond, -O-R₂₁-, or -N(R₂₂)-R₂₃-. A₃ represents a single bond, -SO₂-, or a substituted or unsubstituted arylene that may optionally contain alkylene. A₄ represents a single bond, a substituted or unsubstituted divalent group selected from alkylene, cycloalkylene, and arylene, -O-, -SO₂-, -CO-, or -CO-O-R₂₁-.

[0027]

Letters x, y, and z represent 0 or 1. Letters m and n represent 0, 1, or an integer greater than 1. The repeating unit of the general formula (a) contains at least one group having the general formula (b), (c), or (d). Two of R_2 , R_3 , and R_4 , or one of R_2 , R_3 , R_4 and R_5 or R_6 may

be joined to form a ring.

[0028]

Alkyl groups for R_1 to R_{17} and R_{22} preferably have 1 to 8 carbon atoms including preferred groups of methyl, ethyl, propyl, n-butyl, sec-butyl, hexyl, 2-ethylhexyl, and octyl.

[0029]

Cycloalkyl groups for R₂ to R₅, R₁₅, and R₂₂ may be monocyclic or polycyclic. Monocyclic cycloalkyl groups preferably have 3 to 8 carbon atoms such as cyclopropyl, cyclopentyl, and cyclohexyl. Preferred polycyclic cycloalkyl groups are, for example, adamantyl, norbornyl, isobornyl, dicyclopentyl, alpha-pinyl, and tricyclodecanyl.

[0030]

Alkenyl groups for R_5 and R_6 preferably have 2 to 8 carbon atoms including preferred groups of vinyl, allyl, butenyl, and cyclohexenyl.

[0031]

Aryl groups for R_2 to R_6 , R_{15} and R_{22} preferably have 6 to 15 carbon atoms including preferred groups of phenyl, tolyl, dimethyl phenyl, 2,4,6-trimethyl phenyl, naphthyl, and anthryl. Aralkyl groups for R_2 to R_6 , R_{15} and R_{22} preferably have 7 to 12 carbon atoms including preferred groups of benzyl, phenethyl, and naphthylmethyl.

[0032]

Haloalkyl groups for R₁, R₇ to R₁₂, R₁₆ and R₁₇ preferably have 1 to 4 carbon atoms including preferred groups of chloromethyl, chloropropyl, chlorobutyl, bromomethyl, and bromoethyl. Acyl groups for R₂ to R₄ preferably have 1 to 10 carbon atoms including preferred groups of formyl, acetyl, propanoyl, butanoyl, pivaloyl, and benzoyl.

[0033]

Alkoxy groups for R₁₃ and R₁₄ preferably have 1 to 8 carbon atoms including preferred groups of methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy. Acyloxy groups preferably have 1 to 10 carbon atoms including preferred groups of acethoxy, propanoyloxy, and benzoyloxy.

[0034]

Alkylene groups for A₁, A₄, R₂₀, R₂₁, and R₂₃ preferably have 1 to 8 carbon atoms including preferred groups of methylene, ethylene, propylene, butylene, hexylene, and octylene. Alkenylene groups for A₁, R₂₀, R₂₁, and R₂₃ preferably have 2 to 6 carbon atoms including preferred groups of ethenylene, propenylene, and butenylene.

[0035]

Cycloalkylene groups for A₁, A₄, R₂₀, R₂₁, and R₂₃ preferably

have 5 to 8 carbon atoms including preferred groups of cyclopentylene and cyclohexylene. Arylene groups for A₁, A₃, A₄, R₂₀, R₂₁, and R₂₃ preferably have 6 to 12 carbon atoms including preferred groups of phenylene, tolylene, xylylene, and naphthylene.

[0036]

Substituent groups that may substitute these groups described above include those having active hydrogen (such as amino, amido, ureido, urethane, hydroxyl, and carboxyl) and other groups such as halogen atom (fluorine, chloride, bromide, and iodine), alkoxy (methoxy, ethoxy, propoxy, buthoxy, and the like), thioether, acyl (acetyl, propanoyl, benzoyl, and the like), acyloxy (acetoxy, propanoyloxy, benzoyloxy, and the like), alkoxycarbonyl (methoxycarbonyl, ethoxycarbonyl, propoxycarbonyl, and the like), cyano, and nitro. Specially preferred are the groups containing active hydrogen such as amino, hydroxyl, carboxyl, and the like.

[0037]

Rings that are formed as two of R_2 , R_3 , and R_4 , or one of R_2 , R_3 , R_4 and R_5 or R_6 are joined together preferably have 4 to 7 ring members including oxygen atom such as benzofuran ring, benzo dioxonol ring, benzopyran ring and the like.

[0038]

The resins (B) of the present invention may comprise solely of

the repeating units of the general formula (a), or it may utilize a co-polymer featuring additive polymerizable monomers in order to further enhance the performance of the negative resist of the present invention.

[0039]

Monomers that can be used for such co-polymerization include, for example, compounds having one unsaturated bond capable for addition polymerization selected from the group consisting of acrylic esters, acrylamide and its derivatives, methacrylates, methacryl amide and its derivatives, allyl compounds, vinyl ethers, vinyl esters, styrene and its derivatives, crotonates, and the like that are not described above.

[0040]

More specifically, acrylic esters include, for example, alkyl acrylates preferably having alkyl of 1 to 10 carbon atoms (examples include methyl acrylate, ethyl acrylate, propyl acrylate, t-butyl acrylate, amyl acrylate, cyclohexyl acrylate, ethylhexyl acrylate, octyl acrylate, t-octyl acrylate, chloroethyl acrylate, 2-hydroxyethyl acrylate, 2,2-dimethyl hydroxypropyl acrylate, 5-hydroxypentyl acrylate, trimethylolpropane monoacrylate, pentaerythritol monoacrylate, glycidyl acrylate, benzyl acrylate, furfuryl acrylate, tetrahydrofurfuryl acrylate, and the like) and aryl acrylates (such as phenyl acrylate and the like);

[0041]

methacrylates include, for example, alkyl methacrylate preferably having alkyl of 1 to 10 carbon atoms (examples include methyl methacrylate, ethyl methacrylate, propyl methacrylate, isopropyl methacrylate, t-butyl methacrylate, amyl methacrylate, hexyl methacrylate, cyclohexyl methacrylate, benzyl methacrylate, methacrylate, octyl methacrylate, 2-hydroxyethyl chlorobenzyl 4-hydroxybutyl 5-hydroxypentyl methacrylate, methacrylate, 2,2-dimethyl-3-hydroxypropyl methacrylate, methacrylate, pentaerythritol monomethacrylate, trimethylolpropane monomethacrylate, glycidyl methacrylate, furfuryl methacrylate, tetrahydrofurfuryl methacrylate, and the like) and aryl methacrylates (such as phenyl methacrylate, cresyl methacrylate, methacrylate, and the like);

[0042]

acrylamide and its derivatives include, for example, acrylamide and N-alkylacrylamides (preferably having alkyl of 1 to 10 carbon atoms such as methyl, ethyl, propyl, butyl, t-butyl, heptyl, octyl, cyclohexyl, benzyl, hydroxylethyl, and the like), N-arylacrylamides (the aryl group of which are, for example, phenyl, tolyl, nitrophenyl, naphthyl, cyanophenyl, hydroxyphenyl, carboxyphenyl, and the like), N,N-dialkylacrylamides (preferably having alkyl of 1 to 10 carbon atoms such as methyl, ethyl, butyl, isobutyl, ethylhexyl, cyclohexyl,

and the like), N,N-diaryl acrylamides (the aryl group of which are, for example, phenyl and the like), N-methyl-N-phenyl acrylamide, N-hydroxyethyl-N-methyl acrylamide, and N-2-acetoamidoethyl-N-acetyl acrylamide;

[0043]

methacryl amide and its derivatives include, for example, methacryl amide, N-alkyl methacryl amides (preferably having alkyl of 1 to 10 carbon atoms such as methyl, ethyl, t-butyl, ethylhexyl, hydroxyethyl, cyclohexyl, and the like), N-aryl methacryl amides (the aryl group of which are, for example, phenyl and the like), N,N-dialkyl methacryl amides (the alkyl group of which are, for example, ethyl, propyl, butyl, and the like), N,N-diaryl methacryl amides (the aryl group of which are, for example, phenyl and the like), N-hydroxyethyl-N-methyl methacryl amide, N-methyl-N-phenyl methacryl amide, and N-ethyl-N-phenyl methacryl amide; allyl compounds include, for example, allyl esters (for example, allyl acetate, allyl caproate, allyl caprylate, allyl laurate, allyl parmitate, allyl stearate, allyl benzoate, allyl acetoacetate, allyl lactate, and the like) and allyloxyethanol;

[0044]

vinyl ethers include, for example, alkyl vinyl ethers (such as hexyl vinyl ether, octyl vinyl ether, decyl vinyl ether, ethylhexyl vinyl ether, methoxyethyl vinyl ether, ethoxyethyl vinyl ether, chloroethyl vinyl ether, 1-methyl-2,2-dimethyl propyl vinyl ether, 2-ethylbutyl vinyl ether, hydroxy ethyl vinyl ether, diethylene glycol vinyl ether, dimethyl aminoethyl vinyl ether, diethyl aminoethyl vinyl ether, butyl aminoethyl vinyl ether, benzyl vinyl ether, tetrahydro furfuryl vinyl ether, and the like) and vinyl aryl ethers (such as vinyl phenyl ether, vinyl tolyl ether, vinyl chlorophenyl ether, vinyl-2,4-dichloro phenyl ether, vinyl naphthyl ether, vinyl anthranyl ether, and the like);

[0045]

vinyl esters include, for example, vinyl butylate, vinyl isobutylate, vinyl trimethyl acetate, vinyl diethyl acetate, vinyl valerate, vinyl caproate, vinyl chloro acetate, vinyl dichloro acetate, vinyl methoxy acetate, vinyl butoxy acetate, vinyl phenyl acetate, vinyl acetoacetate, vinyl lactate, vinyl-beta-phenyl butylate, vinyl cyclohexyl carboxylate, vinyl benzoate, vinyl salicylate, vinyl chlorobenzoate, vinyl tetrachloro benzoate, and vinyl naphthoate;

[0046]

styrene and its derivatives include, for example, styrene, alkyl styrenes (for example, methyl styrene, dimethyl styrene, trimethyl styrene, ethyl styrene, diethyl styrene, isopropyl styrene, butyl styrene, hexyl styrene, cyclohexyl styrene, decyl styrene, benzyl styrene, chloromethyl styrene, trifluoromethyl styrene, ethoxymethyl styrene, acetoxymethyl styrene, and the like), alkoxy styrenes (such as methoxy styrene, 4-methoxy-3-methylstyrene, dimethoxy styrene, and the like),

halogen styrenes (for example, chloro styrene, dichloro styrene, trichloro styrene, tetrachloro styrene, pentachloro styrene, bromo styrene, dibromo styrene, iodo styrene, fluoro styrene, trifluoro styrene, 2-bromo-4-trifluoro methyl styrene, 4-fluoro-3-trifluoro methyl styrene, and the like), and carboxy styrene;

[0047]

crotonates include, for example, alkyl crotonates (such as butyl crotonate, hexyl crotonate, glycerin monocrotonate, and the like); and dialkyl itaconates (for example, dimethyl itaconate, diethyl itaconate, dibutyl itaconate, and the like); dialkyl esters of maleic acid or fumaric acid (such as dimethyl maleate, dibutyl fumarate, and the like); maleic anhydride; maleimide; acrylonitrile; methacrylonitrile; maleonitrile; and the like. Other unsaturated compounds capable of addition polymerization and co-polymerization are also generally acceptable.

[0048]

Of these monomers, ones that improve solubility in alkaline aqueous solutions such as maleimide or carboxy-containing monomers including carboxy styrene, N-(carboxy phenyl) acrylamide, N-(carboxy phenyl) methacryl amide, and the like are preferable as one of the co-polymerization components. As for the resin compositions of the present invention, the ratio of the additive polymerizable monomers to the whole repeating unit is preferably 50

mole percent or less, more preferably 30 mole percent or less.

[0049]

Examples of resins having repeating units of the general formula (a) are shown in the following sections. However, these examples do not limit the present invention in any aspect.

[0050]

[Formula 5]

[0051] [Formula 6]

[0052] [Formula 7]

[0053] [Formula 8]

$$-(CH_2-CH)$$
 $-(CH_2-CH)$ $-(CH_2-CH)$ $-(CH_2-CH)$ $-(CH_2-CH)$ $-(CH_2-CH)$ $-(CH_2-CH)$ $-(CH_2-CH)$ $-(CH_2-CH)$ $-(CH_2-CH)$ $-(CH_2-CH)$

$$+CH_2-CH$$
 $+CH_2-CH$ $+CH$ $+CH$

[0054]

[Formula 9]

[0055] [Formula 10]

(32)

[0056] [Formula 11]

[0057]

[Formula 12]

[0058] [Formula 13]

$$-(CH_2-CH)_m$$
 $-(CH_2-CH)_n$ $-(CH_2-CH)_o$ OCH_3 $O-C-C=CH_2$ OCH_3 $O-CH_3$ $O-CH_3$

$$-(CH_2-CH)$$
 $-(CH_2-CH)$ $-(CH_2-CH)$ $-(CH_2-CH)$ $-(CH_2-CH)$ $-(CH_3-CH)$ $-(C$

$$+(CH_2-CH)$$
 $+(CH_2-CH)$ $+(C$

$$-(CH_2-CH)$$
 $-(CH_2-CH)$ $-(C$

[0059]

[Formula 14]

$$-(CH_2-CH)$$
 $-(CH_2-CH)$ $-(C$

$$-(CH_2-CH)$$
 $-(CH_2-CH)$ $-(CH_2-CH)$ $-(CH_2-CH)$ $-(CH_2-CH)$ $-(CH_3-CH)$ $-(C$

$$-(CH_2-CH)$$
 $-(CH_2-CH)$ $-(C$

$$-(CH_2-CH)$$
 $-(CH_2-CH)$ $-(C$

[0060]

[Formula 15]

[0061] [Formula 16]

(60)

[0062]

Letters "m", "n", and "o" represent the mole percentage of each component of a resin composition. For a two-component resin, "m" is in a range of from 10 to 95 and "n" from 5 to 90, with "m" preferably ranging from 40 to 90 and "n" from 10 to 60. For a three-component resin, "m" is in a range of from 10 to 90, "n" from 5 to 85, and "o" from 5 to 85, with "m" preferably ranging from 40 to 80, "n" from 10 to 50, and "o" from 10 to 50.

[0063]

Preferred weight-average molecular weight of the resin (B) preferably having a repeating structural unit of the general formula (a) is from 1,000 to 200,000, and more preferably from 3,000 to 50,000. Molecular weight distribution of the resin is from 1 to 10, preferably from 1 to 3, and still more preferably from 1 to 1.5. Resins with lower molecular distribution are superior in resolution, resist-profile, and roughness with smoother sidewalls in a developed resist pattern. A ratio of the repeating unit of the general formula (a) to the whole resin is 5 to 100 mole percent, preferably 10 to 90 mole percent.

[0064]

An alkali-soluble resin having the structural unit of the general formula (a) for the present invention can be synthesized using the methods as described in Macromolecules (1995), 28 (11), pp. 3787 – 3789; Polym. Bull. (Berlin) (1990), 24 (4), pp. 385 – 389; and JP-A No.

08-286375. These methods employ radical polymerization or living anionic polymerization in order to obtain the desired resins. These resins may be used singly or as a mixture of two or more of them.

[0065]

Here, weight-average molecular weight is determined by gel permeation chromatography calibrated with polystyrene standards. Preferred dissolution rate of an alkali-soluble resin in a 0.261 N tetramethyl ammonium hydroxide (TMAH) solution at 23°C is 20 Å/s or more. Especially preferred are the resins with dissolution rate of 200 Å/s or more. Alkali-soluble resins of the present invention may be used singly or as a mixture with other alkali-soluble resins. Up to 100 parts by weight of the additive alkali-soluble resin may be mixed with 100 parts by weight of the alkali-soluble resins of the present invention. Examples of the additive alkali-soluble resins that can be used together are listed below.

[0066]

Such resins include, but are not limited to, novolac resin, hydrogenated novolac resin, acetone-pyrogallol resin, styrene-maleic acid anhydride copolymer, carboxy-containing methacryl resins and their derivatives. The amount of the resin (B) to all solid parts of the composition is from 30 to 95 percent by weight, preferably from 40 to 90 percent by weight, and more preferably from 50 to 80 percent by weight.

[0067]

(2) Chemical compound (A) of the present invention that generates at least one of an acid and a radical upon irradiation of an electron beam or an x-ray

The component (A) used for the present invention can be any compound that generates at least one of an acid and a radical upon irradiation of an electron beam or an x-ray. Here, a compound that generates at least one of an acid and a radical represents one of an acid-generating compound, a radical-generating compound, and a compound that generates both an acid and a radical.

[0068]

Such compounds that generate at least one of an acid and a radical upon irradiation of an electron beam or an x-ray may be suitably selected from the group consisting of a photoinitiator for photoinitiated cationic polymerization, a photoinitiator for photoinitiated radical polymerization, a photoinitiated decolorization agent, a photoinitiated discolorization agent, any known compound used for microresists and the like that generates an acid upon photoinitiation, and a mixture of two or more of these compounds.

[0069]

In addition, polymers that incorporate these compounds or radicals that generate at least one of an acid and a radical upon irradiation of an electron beam or an x-ray as their principal chain or side chains, such as those disclosed in JP-A No. 63-26653, JP-A No. 55-164824, JP-A No. 62-69263, JP-A No.63-146038, JP-A No.63-163452, JP-A No.62-153853, and JP-A No.63-146029, may also be used. Furthermore, chemical compounds that generate an acid upon irradiation as disclosed in, for example, U.S. Patent No. 3,779,778 and EP Patent No. 126,712 may also be employed.

[0070]

Additionally, known compounds of onium salts including diazonium salts, phosphonium salts, iodonium salts, sufonium salts, and selenonium salts, organic halides, o-nitrobenzyl sulfonate derivatives, N-iminosulfonate derivatives, N-imidosulfonate derivatives, diazo sulfone compounds, diazo disulfone compounds, disulfone compounds, and the like can be used.

[0071]

Preferred compounds are sufonates of sulfonium, iodonium, or N-hydroxyimide and disulfonyl diazo methanes. Especially preferred among these compounds are N-imidosulfonates as disclosed in JP-A No. 10-7653, JP-A No. 11-2901, and other publications, diazo disulfone compounds as disclosed in JP-A No. 04-210960, EP Patent No. 417557, and others, and sulfonium salts and iodonium salts having the general formulae (I) – (III) as shown below. The most preferred are the sulfonium salts and iodonium salts having the general

formulae (I) – (III) as shown below.

[0072]

[Formula 17]

$$R_{10}$$
 R_{10}
 R_{11}
 R_{12}
 R_{13}
 R_{14}
 R_{15}
 R_{15}
 R_{16}
 R_{17}
 R_{17}
 R_{24}
 R_{25}
 R_{25}

[0073]

In the general formulae (I) – (III), R₁ – R₃₇ independently represent hydrogen, alkyl, alkoxy, hydroxy, halogen atom, or a group represented by –S-R₃₈. Alkyl groups of R₁ – R₃₇ may be straight chain, branched, or cyclic. Straight chain or branched alkyl groups include, for example, alkyl groups having 1 to 4 carbon atoms such as methyl, ethyl, propyl, n-butyl, sec-butyl, t-butyl, and the like. Cyclic alkyl groups include, for example, cyclic alkyl groups having 3 to 8 carbon atoms such as cyclopropyl, cyclopentyl, cyclohexyl, and the like.

[0074]

Alkoxy groups of R_1 – R_{37} may be straight chain, branched, or cyclic. Straight chain or branched alkoxy groups include, for example, alkoxy groups having 1 to 8 carbon atoms such as methoxy, ethoxy, hydroxyethoxy, propoxy, n-butoxy, isobutoxy, sec-butoxy, t-butoxy, octyloxy, and the like. Cyclic alkoxy groups include, for example, cyclopentyloxy and cyclohexyloxy.

[0075]

Halogen atoms of R₁ to R₃₇ may be fluorine, chlorine, bromine, or iodine. R₃₈ in -S- R₃₈ of R₁ to R₃₇ is an alkyl or an aryl. Alkyl groups represented by R₃₈ include, for example, any of the alkyl groups described above as alkyl groups represented by R₁ to R₃₇. Aryl groups represented by R₃₈ include, for example, aryl groups having 6 to 14 carbon atoms such as phenyl, tolyl, methoxyphenyl,

naphthyl, and the like.

[0076]

Alkyl and alkoxy groups of R₁ to R₃₇ and alkyl and aryl groups of R₃₈ may be unsubstituted or substituted with one or more substituent groups so that they contain a larger number of carbon atoms. Such substituent groups are, preferably, alkoxy having 1 to 4 carbon atoms, aryl having 6 to 10 carbon atoms, and alkenyl having 2 to 6 carbon atoms. Other possible substituents include cyano, hydroxyl, carboxy, alkoxycarbonyl, nitro, and the like. Halogen atoms, such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine, can also be a substituent.

[0077]

Two or more of the groups represented by R₁ to R₁₅ in the general formula (I) may be joined to form a ring. The ring may be formed by a first group represented by R₁ to R₁₅ attaching directly to a second group represented by R₁ to R₁₅. Alternatively, the first group may attach indirectly to the second group via one or more elements selected from the group consisting of carbon, oxygen, sulfur, and nitrogen to form the ring. Rings that can be formed by two or more groups of R₁ to R₁₅ attaching together have the same ring structures of those in furan, dihydrofuran, pyran, trihydropyran, thiophene, pyrrole, and the like. The same can be said for groups R₁₆ to R₂₇ of the general formula (II). Two or more of the groups may directly or indirectly

join to form a ring. The same can also be said for groups R_{28} to R_{37} of the general formula (III).

[0078]

The general formulae (I) to (III) have X⁻. The X⁻ of the general formulae (I) to (III) is an acid anion. An acid from which the anion is formed is selected from the group consisting of benzene sulfonic acid, naphthalene sulfonic acid, and anthracene sulfonic acid. The acids have at least one fluorine atom substituent. The acids contain at least one organic substituent substituting the fluorine atom or other available position wherein the organic group is selected from the group consisting of alkyl, alkoxy, acyl, acyloxy, sulfonyl, sulfonyloxy, sulfonylamino, aryl, aralkyl, and alkoxycarbonyl, each of the organic group additionally having at least one fluorine atom substituent. Furthermore, benzene sulfonic acid, naphthalene sulfonic acid, and anthracene sulfonic acid as described above may have substituents other than fluorine such as halogen atoms, hydroxyl, and nitro.

[0079]

The alkyl groups that attach to the acids such as benzene sulfonic acid from which the X- anion is formed contain, for example, 1 to 12 carbon atoms. The alkyl groups may be straight chain, branched, or cyclic having at least one and preferably 25 or less fluorine atom substituents. Specific examples include trifluoro methyl, pentafluoro ethyl, 2,2,2-trifluoroethyl, heptafluoro propyl,

heptafluoro isopropyl, perfluoro butyl, perfluoro octyl, perfluoro dodecyl, and perfluoro cyclohexyl. Among these, perfluoro alkyl groups having 1 to 4 carbon atoms and all substituted with fluorine are preferred.

[0080]

The alkoxy groups that singly or in combination with an alkyl group attach to the acids such as benzene sulfonic acid have 1 to 12 carbon atoms. The alkoxy groups may be straight chain, branched, or cyclic having at least one and preferably 25 or less fluorine atom Specific examples include trifluoro substituents. pentafluoro ethoxy, heptafluoro isopropyloxy, perfluoro butoxy, dodecyloxy, perfluoro and perfluoro octyloxy, perfluoro cyclohexyloxy. Among these, perfluoro alkoxy groups having 1 to 4 carbon atoms and all substituted with fluorine are preferred.

[0081]

The acyl groups that singly or in combination with an alkyl group attach to the acids such as benzene sulfonic acid preferably have 2 to 12 carbon atoms and is substituted with 1 to 23 fluorine atoms. Specific examples include trifluoro acetyl, fluoro acetyl, pentafluoro propionyl, and pentafluoro benzoyl.

[0082]

The acyloxy groups that singly or in combination with an alkyl

group attach to the acids such as benzene sulfonic acid preferably have 2 to 12 carbon atoms and is substituted with 1 to 23 fluorine atoms. Specific examples include trifluoro acetoxy, fluoro acetoxy, pentafluoro propionyloxy, and pentafluoro benzoyloxy. The sulfonyl groups that singly or in combination with an alkyl group attach to the acids such as benzene sulfonic acid preferably have 1 to 12 carbon atoms and is substituted with 1 to 25 fluorine atoms. Specific examples include trifluoro methane sulfonyl, pentafluoro ethane sulfonyl, perfluoro butane sulfonyl, perfluoro octane sulfonyl, pentafluoro benzene sulfonyl, and 4-trifluoro methylbenzene sulfonyl.

[0083]

The sulfonyloxy groups that singly or in combination with an alkyl group attach to the acids such as benzene sulfonic acid preferably have 1 to 12 carbon atoms and is substituted with 1 to 25 fluorine atoms. Specific examples include trifluoro methane sulfonyloxy, perfluoro butane sulfonyloxy, 4-trifluoro methylbenzene sulfonyloxy. The sulfonylamino groups that singly or in combination with an alkyl group attach to the acids such as benzene sulfonic acid preferably have 1 to 12 carbon atoms and is substituted with 1 to 25 fluorine atoms. Specific examples include trifluoro methane sulfonylamino, perfluoro butane sulfonylamino, perfluoro octane sulfonylamino, pentafluoro benzene sulfonylamino.

The aryl groups that singly or in combination with an alkyl group attach to the acids such as benzene sulfonic acid preferably have 6 to 14 carbon atoms and is substituted with 1 to 9 fluorine atoms. Specific examples include perfluoro phenyl, 4-trifluoro methylphenyl, heptafluoro naphthyl, nonafluoro anthranyl, 4-fluoro phenyl, and 2,4-difluoro phenyl. The aralkyl groups that singly or in combination with an alkyl group attach to the acids such as benzene sulfonic acid preferably have 7 to 10 carbon atoms and is substituted with 1 to 15 fluorine atoms. Specific examples include pentafluoro phenyl methyl, pentafluoro phenyl ethyl, perfluoro benzyl, perfluoro phenethyl. alkoxycarbonyl groups that singly or in combination with an alkyl group attach to the acids such as benzene sulfonic acid preferably have 2 to 13 carbon atoms and is substituted with 1 to 25 fluorine atoms. Specific examples include trifluoro methoxy carbonyl, pentafluoro ethoxy carbonyl, pentafluoro phenoxy carbonyl, perfluoro butoxy carbonyl, and perfluoro octyloxy carbonyl.

[0085]

The most preferred X- anions among these anions are fluorine-substituted benzene sulfonic acid anions, among which pentafluoro benzene sulfonic acid anion is especially preferable. In addition, fluorine-substituted benzene sulfonic acid, fluorine-substituted naphthalene sulfonic acid, and fluorine-substituted anthracene sulfonic acid as described above may further be substituted with straight chain, branched, or cyclic alkoxy,

acyl, acyloxy, sulfonyl, sulfonyloxy, sulfonylamino, aryl, aralkyl, alkoxycarbonyl (each having the same number of carbon atoms as its corresponding group described above), halogen (excluding fluorine), hydroxy, or nitro. Specific examples shown below illustrate, but not limit, the compounds represented by the general formulae (I) to (III).

[0086]

[Formula 18]

[0087] [Formula 19]

(1-8)

[0088]

[Formula 20]

[0089]

[Formula 21]

[0090]

[Formula 22]

[0091]

[Formula 23]

[0092]

Compounds of the general formulae (I) and (II) can be synthesized by several methods. In one example, an aryl Grignard reagent such as aryl magnesium bromide is mixed with phenyl sulfoxide to form triaryl sulfonium halide. The product is then blended with a corresponding sulfonic acid to obtain the final product In another example, phenylsulfoxide and a by ion exchange. corresponding aromatic compound are combined with an acid catalyst such as methane sulfonic acid/phosphorus pentoxide or aluminum chloride to form the desired compound through condensation and ion exchange reactions. The compounds of the general formulae (I) and (II) can also be synthesized by condensation and ion exchange of diaryl iodonium salt and diaryl sulfide using a catalyst such as copper acetate as well as by other methods. In any of the above methods, phenyl sulfoxide may be unsubstituted or substituted with one or more benzene rings. Compounds of the general formula (III) can be synthesized from aromatic compounds using a periodate.

[0093]

The amount of component (A) of the present invention is 0.1 to 20 percent by weight of the whole solid component of the negative resist composition, preferably 0.5 to 10 percent by weight, more preferably 1 to 7 percent by weight.

Other compounds, the ones that do not satisfy the general formulae (I) to (III), but generate at least one of an acid and a radical by exposure to radiation may be used for the present invention either singly or in combination with the compounds of the general formulae (I) to (III). When using such compounds that generate at least one of an acid and a radical by exposure to radiation with the compounds of the general formulae (I) to (III), the molar ratio of the compounds that generate at least one of an acid and a radical by exposure to radiation to the other is 100:0 to 20:80, preferably 90:10 to 40:60, more preferably 80:20 to 50:50.

[0095]

(3) Acid-induced cross-linking agent (C) of the present invention

For the present invention, a chemical compound that is induced by an acid to form cross-links (hereafter acid-induced cross-linking agent or cross-linking agent) is used in combination with an alkali-soluble resin and an acid and/or radical generator. Acid-induced agents of known kinds may be effectively employed. Preferred acid-induced cross-linking agents are a compound or a resin having two or more substituents selected from the group consisting of hydroxymethyl, alkoxymethyl, acyloxymethyl, and alkoxymethyloxy (alkoxymethyl ether group), or an epoxy compound.

[0096]

Further preferred are alkoxymethylated or acyloxymethylated

melamine compounds or resins, alkoxymethylated or acyloxymethylated urea compounds or resins, hydroxymethylated or alkoxymethylated phenol compounds or resins, and alkoxymethyletherified phenol compounds or resins.

[0097]

Specifically, phenol derivatives may be used as cross-linking Preferred phenol derivatives have a molecular weight of 1,200 or less, 3 to 5 benzene rings within the molecule, and two or more groups of hydroxymethyl or alkoxymethyl wherein the substituent groups may be localized at one of the benzene rings or spread on more than one ring. Using such phenol derivatives, the effect of the present invention can be further prominent. Preferable alkoxymethyl groups attaching to the benzene rings have 6 or less carbon atoms, specifically methoxymethyl, ethoxymethyl, n-propoxymethyl, i-propoxymethyl, n-butoxymethyl, i-butoxymethyl, sec-butoxymethyl, and t-butoxymethyl. In addition, alkoxy groups substituted with an alkoxy group such as 2-methoxyethoxy and 2-methoxy-1-propyl are also preferred. Examples below are some of these phenol derivatives that are particularly preferred.

$$L^{1} + HO + COH + COH$$

HO
$$\begin{array}{c}
\downarrow^{1} \\
\downarrow^{2} \\
\downarrow^{2} \\
\downarrow^{3} \\
\downarrow^{4} \\
\downarrow^{1} \\
\downarrow^{2} \\
\downarrow^{3} \\
\downarrow^{4} \\
\downarrow^{5} \\
\downarrow^{4} \\
\downarrow^{5} \\
\downarrow^{4} \\
\downarrow^{6} \\
\downarrow^{6} \\
\downarrow^{6} \\
\downarrow^{1} \\
\downarrow^{6} \\
\downarrow^{6} \\
\downarrow^{6} \\
\downarrow^{1} \\
\downarrow^{6} \\
\downarrow^{1} \\
\downarrow^{6} \\
\downarrow^{4} \\
\downarrow^{6} \\
\downarrow^{6} \\
\downarrow^{4} \\
\downarrow^{6} \\
\downarrow^{$$

$$L^{1}$$

$$HO$$

$$L^{2}$$

$$HO$$

$$L^{2}$$

$$OH$$

$$L^{1}$$

$$HO$$

$$L^{2}$$

$$OH$$

$$L^{2}$$

$$OH$$

$$L^{3}$$

$$OH$$

$$L^{4}$$

$$OH$$

[0102] [Formula 28]

$$\begin{array}{c} L^{1} \\ HO \\ \downarrow^{2} \\ HO \\ \downarrow^{2} \\ \downarrow^{0} \\ \downarrow^{1} \\ \downarrow^{0} \\ \downarrow^{1} \\ \downarrow^{1}$$

(In the above formulae, L¹ to L8 may be the same or different, representing hydroxymethyl, methoxymethyl, or ethoxymethyl.)

Phenol derivatives containing hydroxymethyl groups can be prepared by reacting a corresponding phenol compound that does not contain any hydroxymethyl group (compounds illustrated above wherein L¹ – L³ are all hydrogen atoms) with formaldehyde and a base catalyst. During the reaction, it is preferred to keep the reaction temperature at 60°C or below in order to avoid formation of resin or gel. Specifically, the phenol derivatives can be synthesized using the methods disclosed in JP-A No. 06-282067, JP-A No. 07-64285, and other publications.

[0104]

Phenol derivatives containing alkoxymethyl groups can be prepared by reacting corresponding phenol derivatives having hydroxymethyl groups with an alcohol under the presence of an acid catalyst. During the reaction, it is preferred to keep the reaction temperature at 100°C or lower in order to avoid formation of resin or gel. Specifically, the phenol derivatives can be synthesized using the methods disclosed in EP Patent No. 632003A1 and other publications. The phenol derivatives having hydroxymethyl or alkoxymethyl groups prepared by methods described above are preferable with respect to their stability during preservation, and phenol derivatives having alkoxymethyl are particularly preferred. These phenol derivatives that have two or more groups of hydroxymethyl or

alkoxymethyl wherein the substituent groups may be localized at one of the benzene rings or spread on more than one ring may be used singly or as a mixture of two or more of the same.

[0105]

Other than the phenol derivatives described above, the following compounds (i) and (ii) may be used as cross-linking agents:

- (i) Compounds having N-hydroxymethyl, N-alkoxymethyl, or N-acyloxymethyl, and
- (ii) Epoxy compounds.

[0106]

The amount of a cross-linking agent added to a resist composition is 3 to 65 percent by weight of the whole solid component of the resist composition, preferably 5 to 50 percent by weight. If the amount is less than 3 percent by weight, resist thickness remaining (the relative thickness of resist film after exposure compared to pre-exposure thickness) will decrease, and if it is over 65 percent by weight, the resolution of the resist will decline. Therefore, with respect to additional concern of instability of the resist solution, excessive or insufficient amount of the cross-linking agent is not preferred.

[0107]

In addition to the phenol derivatives described above, other

cross-linking agents such as (i) and (ii) as described previously may be used together for the present invention. The molar ratio at which other additional cross-linking agent to the phenol derivatives is 100:0 to 20:80, preferably 90:10 to 40:60, more preferably 80:20 to 50:50.

[0108]

These cross-linking agents are described in detail in the following sections.

(i) The compounds having N-hydroxymethyl, N-alkoxymethyl, or include and oligomers of N-acyloxymethyl monomer melamine-formaldehyde condensate and urea-formaldehyde condensate as disclosed in European Patent Application Laid-Open (EP-A) No. 0,133,216, German Patent (DE) No. 3,634,671, and DE No. 3,711,264, and alkoxy-substituted compounds and benzoguanamine-formaldeyde condensate as disclosed in EP-A No. Further preferred for 0,212,482. are, melamine-formaldehyde derivatives having two or N-alkoxymethyl, N-acyloxymethyl, N-hydroxymethyl, or particularly preferred are N-alkoxymethyl derivatives.

[0109]

(ii) Epoxy compounds include monomer, dimer, oligomer, and polymer compounds having one or more epoxy group, for example, reaction products of bisphenol A and epichlorohydrin and reaction products of low-molecular weight resin of phenol-formaldehyde and

epichlorohydrin. Epoxy resins described and used in U.S. Patent No. 4,026,705 and U.K. Patent No. 1,539,192 publications are also included.

[0110]

(4) Fluorosurfactants and/or silicone surfactants (D) of the present invention

A negative photoresist composition of the present invention comprises at least one of a fluorosurfactant and a silicone surfactant. A negative photoresist composition of the present invention may comprise a fluorosurfactant, a silicone surfactant, a surfactant having both fluorine and silicon atoms, or two or more of such surfactants. The addition of these fluorosurfactants and/or silicone surfactants has positive effects on inhibiting development defects and improving coatability.

[0111]

Such surfactants include, for example, the ones disclosed in JP-A No. 62-36663, JP-A No. 61-226746, JP-A No. 61-226745, JP-A No. 62-170950, JP-A No. 63-34540, JP-A No. 07-230165, JP-A No. 08-62834, JP-A No. 09-54432, JP-A No. 09-5988, U.S. Patent No. 5405720, U.S. Patent No. 5360692, U.S. Patent No. 5529881, U.S. Patent No. 5296330, U.S. Patent No. 5436098, U.S. Patent No. 5576143, U.S. Patent No. 5296143, U.S. Patent No. 5294511, and U.S. Patent No. 5824451. Commercially available surfactants may also be used, for example, fluorosurfactants and silicon surfactancts such as EFTOP EF301 and

EF303 by Shin Akita Kasei KK, Fluorad FC430 and FC 431 by Sumitomo 3M Limited, Megaface F171, F173, F176, F189, and R08 by Dainippon Ink and Chemicals Incorporated, and Surflon S-382, SC 101, SC102, SC103, SC104, SC105, and SC106 by Asahi Glass Co., Ltd. In addition, polysiloxane polymer KP-341 by Shin-Etsu Chemical Co., Ltd. can also be used as a silicone surfactant.

[0112]

The total amount of surfactants to the whole solid component of a composition of the present invention is typically 0.001 to 2 percent by weight, preferably 0.01 to 1 percent by weight. The surfactants may be added singly or as a combination of several surfactants.

(5) Compounds having at least one unsaturated bond that can be polymerized by at least one of an acid and a radical (E) of the present invention

Any known monomer having at least one polymerizable group may be employed as the compound having at least one unsaturated bonds that can be polymerized by at least one of an acid and a radical generated by a compound (A) of the present invention without certain Such monomers specifically include, for example, limitation. monofunctional acrylates (such as 2-ethylhexyl acrylate, acrylate, and 2-hydroxypropyl acrylate), 2-hydroxyethyl derivatives, and corresponding methacrylates, itaconates, crotonates, maleates, and their derivatives.

[0113]

Also included are difunctional acrylates (such as polyethylene glycol diacrylate, pentaerythritol diacrylate, bisphenol A diacrylate, and diacrylates of epsilon-caprolactone adduct of hydroxypivalic neopentyl glycol), their derivatives, and corresponding methacrylates, itaconates, crotonates, maleates, and their derivatives.

[0114]

Additionally included are polyfunctional acrylates (such as trimethylol propane tri(meth)acrylate, dipentaerythritol pentaacrylate, dipentaerythritol hexaacrylate, and pyrogallol triacrylate), their derivatives, and corresponding methacrylates, itaconates, crotonates, maleates, and their derivatives. Furthermore, so-called prepolymers, which is prepared by introducing acrylic acid or methacrylic acid to an oligomer of suitable molecular weight to add photopolymerization capability, may also be used.

[0115]

Still more compounds as disclosed in JP-A No. 58-212994, JP-A No. 61-6649, JP-A No. 62-46688, JP-A No. 62-48589, JP-A No. 62-173295, JP-A No. 62-187092, JP-A No.63-67189, and JP-A No.01-244891, and other compounds illustrated in pp. 286 – 294 of "11290 no Kagaku Shohin" The Chemical Daily Co., Ltd. (Japan) and pp. 11 –65 of "UV/EB-koka Handbook (Genryo-hen)" Kobunshi Kankokai (Japan) may also be used suitably.

[0116]

Preferred compounds have two or more acryl or methacryl group, more preferably have molecular weight of 10,000 or less, still more preferably 5,000 or less. For the present invention, a polymerizable compound can be selected as required from monomers and prepolymers having one or more polymerizable groups, including those described above. Two or more polymerizable compounds may be used in combination provided that they present no miscibility or chemical affinity issues. The amount of compounds having one or more unsaturated groups is 2 to 50 percent by weight of the whole solid component of a resist composition, preferably 5 to 40 percent by weight, more preferably 10 to 30 percent by weight.

[0117]

(6) Organic bases (F) of the present invention

Preferred organic bases that can be used for the present invention are those that have higher basicity than phenol. Nitrogen-containing organic bases are especially preferred. Compounds containing structures of the following formulae (A) to (E) have preferred chemical environments.

[0118]

[Formula 29]

$$R^{251}$$
 | R^{250} — N — R^{252} ...(A)

$$-N-C = N - \dots$$
 ...(B)

$$= \stackrel{\mid}{\mathbf{C}} - \stackrel{\mid}{\mathbf{N}} = \stackrel{\mid}{\mathbf{C}} - \dots$$
 ...(C)

$$= C - N - \dots$$
...(D)

[0119]

In the above formulae, R²⁵⁰, R²⁵¹, and R²⁵² may be the same or different representing hydrogen, alkyl having 1 to 6 carbon atoms, aminoalkyl having 1 to 6 carbon atoms, hydroxyalkyl having 1 to 6 carbon atoms, or substituted or unsubstituted aryl having 6 to 20 carbon atoms wherein R²⁵¹ and R²⁵² may join to form a ring. In addition, R²⁵³, R²⁵⁴, R²⁵⁵, and R²⁵⁶ may be the same or different representing alkyl having 1 to 6 carbon atoms. More preferred compounds are nitrogen-containing organic bases having two or more nitrogen atom of different chemical environment within a single molecule, and particularly preferred are compounds having both nitrogen-containing ring and substituted or unsubstituted amino group and compounds having alkylamino group.

[0120]

Specifically preferred examples include substituted or unsubstituted guanidine, substituted or unsubstituted amino pyridine, substituted or unsubstituted or unsubstituted or unsubstituted or unsubstituted indazole, imidazole, substituted or unsubstituted pyrazole, substituted or unsubstituted or unsubstituted or unsubstituted or unsubstituted pyrimidine, substituted or unsubstituted or unsubstituted or unsubstituted imidazoline, substituted or unsubstituted pyrazoline, substituted or unsubstituted amino morpholine, and substituted or unsubstituted aminoalkyl morpholine.

Preferred substituents are amino, aminoalkyl, alkylamino, aminoaryl, arylamino, alkyl, alkoxy, acyl, acyloxy, aryl, aryloxy, nitro, hydroxy, and cyano.

[0121]

Particularly preferred compounds are guanidine, 1,1-dimethyl 1,1,3,3-tetramethyl guanidine, imidazole, guanidine, 4-methyl imidazole, N-methyl imidazole, 2-phenyl imidazole, 4,5-diphenyl imidazole, 2,4,5-triphenyl imidazole, imidazole, 2-aminopyridine, 3-aminopyridine, 4-aminopyridine, 2-dimethyl amino pyridine, 4-dimethyl amino pyridine, 2-diethyl amino pyridine, pyridine, 2-(aminomethyl) 2-amino-3-methyl pyridine, 2-amino-4-methyl pyridine, 2-amino-5-methyl pyridine, 2-amino-6-methyl pyridine, 3-aminoethyl pyridine, and 4-aminoethyl pyridine.

[0122]

Other particularly preferred compounds include, but not limited to, 3-amino pyrrolidine, piperazine, N-(2-aminoethyl) piperazine, N-(2-aminoethyl) piperidine, 4-amino-2,2,6,6-tetramethyl 4-piperidinopiperidine, 2-imino piperidine, piperidine, 1-(2-aminoethyl) pyrrolidine, pyrazole, 3-amino-5-methyl pyrazole, 5-amino-3-methyl-1-p-tolyl pyrazole, pyrazine, 2-(aminomethyl)-5-methyl pyrimidine, pyrazine, 2,4-diamino pyrimidine, 4,6-dihydroxy pyrimidine, 2- pyrazoline, 3- pyrazoline,

N-amino morpholine, and N-(2-aminoethyl) morpholine. These nitrogen-containing organic bases are used singly or as a mixture of two or more of the same.

[0123]

The preferred molar ratio of an acid generator to an organic base used in a resin composition is 2.5 to 300. If the ratio is less than 2.5, sensitivity and resolution may decrease, and if the ratio is more than 300, resist patterns may thicken during the time between exposure and baking resulting in a lower resolution. The molar ratio of an acid generator to an organic base is preferably 5.0 to 200, more preferably 7.0 to 150.

[0124]

(7) Other components that may be used for the present invention

Negative resist compositions of the present invention may additionally include dyes, radical generators, solvents, surfactants other than fluorosurfactants and silicone surfactants described above, and other components as desired.

[0125] (7)-1 Dyes

Preferred dyes are oil dyes and base dyes, specifically, Oil Yellow #101, Oil Yellow #103, Oil Pink #312, Oil Green BG, Oil Blue BOS, Oil Blue #603, Oil Black BY, Oil Black BS, and Oil Black T-505 by Orient Chemical Industries Ltd., Crystal Violet (CI 42555), Methyl

Violet (CI 42535), Rhodamine B (CI 45170B), Malachite Green (CI 42000), Methylene Blue (CI 52015), and the like.

[0126] (7)-2 Radical Generators

Negative resist compositions of the present invention can additionally incorporate radical generators as desired in order to enhance the reaction of a polymerizable compound (F). In general, known radical polymerization initiators that are employed in radical polymerization of macromolecule synthesis reaction may be used without any particular limitation for such radical generators. Examples include azobis nitrile compounds such as 2,2'-azobis isobutylonitrile and 2,2'-azobis propionitrile, and organic peroxides such as benzoyl peroxide, lauroyl peroxide, acetyl peroxide, t-butyl perbenzoate, alpha-cumyl hydroperoxide, di-t-butyl peroxide, diisopropyl peroxy dicarbonate, t-butyl peroxy isopropyl carbonate, peracids, alkylperoxy carbamates, and nitrosoarylacyl amines.

[0127]

Further examples include inorganic peroxides such as potassium persulfate, ammonium persulfate, and potassium perchlorate, azo and diazo compounds such as diazo amino benzene, p-nitro benzene diazonium, azobis-substituted alkanes, diazothio ethers, and arylazo sulfones, nitroso phenyl urea, tetraalkyl thiuram disulfides such as tetramethyl thiuram disulfide, diaryl disulfides such as dibenzoyl disulfide, dialkyl xanthogen disulfide, aryl sulfinic acids,

arylalkyl sulfones, and 1-alkane sulfinic acids.

[0128]

The activation energy of a radical generator to generate a radical is preferably 30 Kcal/mole or more, such as azobis nitrile compounds and organic peroxides. Among such compounds, ones that are highly stable at room temperature, decompose quickly when heated, and are colorless when decomposed are preferred, such as benzoyl peroxide and 2,2'-azobis isobutylonitrile. These radical generators may be used singly or as a mixture of two or more of the same. The amount of radical generators is 0.5 to 30 percent by weight of the total solid component that undergo radical polymerization, preferably 2 to 10 percent by weight.

[0129] (7)-3 Solvents

A composition of the present invention is dissolved in a solvent that dissolves each component described above, and then applied over a substrate. Preferred solvents include ethylene dichloride, cyclohexanone, cyclopentanone, 2-heptanone, gamma-butyrolactone, methylethyl ketone, ethylene glycol monomethyl ether, ethylene glycol monoethyl ether, 2-methoxyethyl acetate, ethylene glycol monomethyl ether, propylene glycol monomethyl ether, propylene glycol monomethyl ether, propylene glycol monomethyl ether, monomethyl ether, propylene glycol monomethyl ether, propylene gly

ethyl pyruvate, propyl pyruvate, N,N-dimethyl formamide, dimethyl sulfoxide, N-methyl pyrrolidone, and tetrahydro furan. These solvents may be used singly or as a mixture of two or more of the same.

[0130] (7)-4 Surfactants

Surfactants may be added to the solvents described above. include polyoxyethylene alkyl Examples ethers lauryl ether, polyoxyethylene polyoxyethylene stearyl polyoxyethylene cetyl ether, and polyoxyethylene oleyl ether, polyoxyethylene alkylaryl ethers such as polyoxyethylene octylphenol polyoxyethylene ether nonylphenol ether, polyoxyethylene-polyoxypropylene block copolymers, sorbitan fatty acid esters such as sorbitan monolaurate, sorbitan monopalmitate, sorbitan monostearate, sorbitan monooleate, sorbitan trioleate, and sorbitan tristearate.

[0131]

Other examples include polyoxyethylene sorbitan fatty acid esters such as polyoxyethylene sorbitan monolaurate, polyoxyethylene sorbitan monostearate, polyoxyethylene sorbitan monostearate, polyoxyethylene sorbitan trioleate, and polyoxyethylene sorbitan tristearate. All of these are nonionic surfactants. Acrylate and methacrylate (co)polymers, PolyFlow No. 75 and No. 95 by Kyoeisha Chemical Co., Ltd., are also examples of surfactants. The amount of

these surfactants to a 100 parts by weight of solid component of a composition of the present invention is typically 2 parts or less by weight, preferably 1 part or less by weight. These surfactants may be added singly or as a combination of several surfactants.

[0132]

In a process such as fabrication of precision integrated circuit devices, a method for forming patterns over a resist film comprises the following steps. A negative photoresist composition of the present invention is applied over a substrate (examples: silicon/silicon dioxide coating and transparent substrates such as glass and ITO) and then exposed using an electron beam (at acceleration voltage of 75 keV or higher) or x-ray imaging device. The resist is then baked, developed, rinsed, and dried to obtain a resist pattern.

[0133]

Aqueous solutions of various alkalis may be used as a developer solution for a negative photoresist composition of the present invention. Such alkalis include inorganic alkalis such as sodium hydroxide, potassium hydroxide, sodium carbonate, sodium silicate, sodium metasilicate, and aqueous ammonia, primary amines such as ethylamine and n-propylamine, secondary amines such as diethylamine and di-n-butylamine, tertiary amines such as triethylamine and methyldiethyl amine, aminoalcohols such as dimethylethanol amine and triethanol amine, quaternary ammonium

salts such as tetramethyl ammonium hydroxide. tetraethyl ammonium hydroxide, and choline, and cyclic amines such as pyrrole and piperidine. Additionally, a certain amount of alcohols such as isopropyl alcohol and surfactants such as nonionic surfactants may be added to the alkaline aqueous solutions. Preferred developer solutions use quaternary ammonium salts, more preferably tetramethyl ammonium hydroxide or choline.

[0134]

[Examples]

Following examples describe the present invention in further detail.

However, these examples do not limit any aspect of the present invention.

[0135]

- 1. Synthesis of photoresist components
- (1) Alkali-soluble resins having polymerizable unsaturated groups Synthesis Example 1 (Synthesis of resin (2))

To a solution of poly (4-hydroxystyrene) (12.1 g, 0.10 mol, obtained from Nippon Soda Co., Ltd. under product name VP-15000) in THF (100 ml) was added methacrylic anhydride (3.7 g, 0.024 mol). Pyridine (2.4 g, 0.030 mol) was then added, and the solution was heated and stirred for 5 hours under reflux. The solution was then cooled at room temperature and added to deionized water (1 L) under intensive stirring to allow white resin precipitate to form. The resin

precipitate was washed with deionized water and dried at reduced pressure to provide 13.1 g of the resin (2) of the present invention. The ratio of unsaturated bonds in the resin was measured using NMR. The amount of methacryl groups substituting hydroxy groups of the polyhydroxy styrene was 18 mole percent. A GPC measurement of the weight-average molecular weight of the resin was 16,700 (distribution was 1.2, polystyrene standard).

[0136]

Synthesis Example 2 (Synthesis of resin (4))

To a solution of poly (4-hydroxystyrene) (12.1 g, 0.10 mol, obtained from Nippon Soda Co., Ltd. under product name VP-8000) in N,N-dimethyl acetamide (100 ml) was added 2-isocyanatoethyl methacrylate (3.1 g, 0.020 mol). The solution was heated and stirred for 7 hours at 90°C. Then the solution was cooled at room temperature and added to deionized water (1 L) under intensive stirring to allow white resin precipitate to form. The resin precipitate was washed with deionized water and dried at reduced pressure to provide 14.4 g of the resin (4) of the present invention. The ratio of unsaturated bonds in the resin was measured using NMR. The amount of methacryl groups substituting hydroxy groups of the polyhydroxy styrene was 16 mole percent. A GPC measurement of the weight-average molecular weight of the resin was 9,100 (distribution 1.2, polystyrene standard).

[0137]

Synthesis Example 3 (Synthesis of resin (7))

To a solution of poly (4-hydroxystyrene) (12.1 g, 0.10 mol, obtained from Nippon Soda Co., Ltd. under product name VP-8000) in THF (100 ml) was added 4-styrenesulfonyl chloride (4.7 g, 0.023 mol). The solution was ice-cooled, and a THF solution (20 ml) of N,N-dimethylamino pyridine (0.37 g, 0.003 mol) and triethyl amine (2.1 g, 0.020 mol) was added dropwise while stirring. The mixture was stirred for 5 hours at room temperature and then filtrated. filtrate was added to deionized water (1 L) under intensive stirring to allow white resin precipitate to form. The resin precipitate was washed with deionized water and dried at reduced pressure to provide 15.0 g of the resin (7) of the present invention. The ratio of unsaturated bonds in the resin was measured using NMR. amount of styryl groups substituting hydroxy groups of the polyhydroxy styrene was 18 mole percent. A GPC measurement of the weight-average molecular weight of the resin was 9,200 (distribution 1.2, polystyrene standard).

[0138]

Synthesis Example 4 (Synthesis of resin (8))

To a solution of poly (4-hydroxystyrene) (12.1 g, 0.10 mol, obtained from Nippon Soda Co., Ltd. under product name VP-8000) in N,N-dimethyl acetamide (100 ml) was added chloromethyl styrene (3.4 g, 0.022 mol). A N,N-dimethyl acetamide solution (20 ml) of

triethyl amine (2.3 g, 0.022 mol) was added dropwise to the solution while stirring at room temperature. The solution was heated and stirred for 5 hours at 60°C. Then the solution was cooled at room temperature and added to deionized water (1 L) under intensive stirring to allow white resin precipitate to form. The resin precipitate was washed with deionized water and dried at reduced pressure to provide 13.9 g of the resin (8) of the present invention. The ratio of unsaturated bonds in the resin was measured using NMR. The amount of styryl groups substituting hydroxy groups of the polyhydroxy styrene was 17 mole percent. A GPC measurement of the weight-average molecular weight of the resin was 9,300 (distribution 1.2, polystyrene standard). Other compounds of resin (B) of the present invention were prepared using the same experimental procedure as described above.

[0139]

- (2) Acid generators
- 1) Synthesis of pentafluoro benzene sulfonic acid tetramethyl ammonium salt

Pentafluoro benzene sulfonyl chloride (25 g) was dissolved in ice-cooled methanol (100 ml). Then a 25% aqueous solution of tetramethyl ammonium hydroxide (100 g) was slowly added to the solution. The mixture was stirred for 3 hours at room temperature to obtain a solution of pentafluoro benzene sulfonic acid tetramethyl ammonium salt. The solution was used for ion exchange of

sulfonium salts and iodonium salts.

[0140]

2) Synthesis of triphenyl sulfonium pentafluoro benzene sulfonate

To a solution of diphenyl sulfoxide (50 g) in benzene (800 ml) was added aluminum chloride (200 g). The solution was refluxed for 24 The resulting solution was slowly poured onto ice (2 L), added with concentrated hydrochloric acid (400 ml), and heated for 10 The aqueous solution was washed with ethyl minutes at 70°C. acetate (500 ml) and filtrated, after which an aqueous solution (400 ml) of ammonium iodide (200 g) was added. Precipitated powder was filtered, washed with water and then with ethyl acetate, and dried to provide 70g of triphenyl sulfonium iodide. Triphenylsulfonium iodide (30.5 g) was dissolved in methanol (1000 ml). The solution was added with silver oxide (19.1 g) and stirred for 4 hours at room Then the solution was filtrated and an excessive temperature. amount of solution of pentafluoro benzene sulfonic acid tetramethyl ammonium salt was added. The resulting mixture was concentrated and dissolved in dichloromethane (500 ml). The solution was then washed with 5% aqueous solution of tetramethyl ammonium hydroxide, and with water. An organic phase was dried using anhydrous sodium sulfate, and then concentrated to obtain triphenyl sulfonium pentafluoro benzene sulfonate (I-1).

3) Synthesis of di(4-t-amylphenyl) iodonium pentafluoro benzene sulfonate

A solution of t-amylbenzene (60 g), potassium iodate (39.5 g), and acetic anhydride (81 g) in dichloro methane (170 ml) was prepared by mixing. The mixture was ice-cooled, and concentrated sulfuric acid (66.8 g) was slowly added dropwise to the solution. The ice-cooled solution was stirred for 2 hours, after which it was stirred at room temperature for another 10 hours. Water (500 ml) was added to the solution while being cooled on ice and extracted using dichloro An organic phase was washed with sodium hydrogen carbonate and with water, and then concentrated to obtain di(4-t-amylphenyl) iodonium sulfate. The sulfate was added to an excessive amount of solution of pentafluoro benzene sulfonic acid tetramethyl ammonium salt. Water (500 ml) was added to the solution and extracted using dichloro methane. An organic phase was washed with 5% tetramethyl ammonium hydroxide soution and with water, and then concentrated to obtain di(4-t-amylphenyl) iodonium pentafluoro benzene sulfonate (III-1). Other compounds can be prepared using the same experimental procedure as described above.

[0142]

(3) Cross-linking agents

Synthesis of cross-linking agent [HM-1]

To a 10% aqueous solution of potassium hydroxide,

1-[alpha-methyl- alpha-(4-hydroxyphenyl) ethyl]-4-[alpha, alpha-bis(4-hydroxyphenyl) ethyl] benzene (20 g, obtained from Honshu Chemical Industry Co., Ltd. under product name Trisp-PA) was added, stirred, and dissolved. Then, while stirring the solution, an aqueous solution of 37% formaldehyde (formalin, 60 ml) was added very slowly over a period of 1 hour at room temperature. The solution was further stirred for 6 hours and poured into dilute sulfuric acid solution. Precipitate was filtered off, washed thoroughly with water, and recrystallized using methanol (30 ml) to obtain 20 g of white powder of a phenol derivative having hydroxymethyl groups (HM-1) satisfying the formula illustrated below. The purity of the product was 92 percent (by liquid chromatography).

[0143] [Formula 30]

$$[HM-1] \\ \\ HOCH_2 \\ \\ HOCH_2 \\ \\ CH_2OH \\ \\ CH_2OH \\ \\ OH \\ \\ OH$$

[0144]
Synthesis of cross-linking agent [MM-1]

The phenol derivative having hydroxymethyl groups obtained in the example described above (20 g, HM-1) was added to methanol (1L). The mixture was stirred and heated to dissolve the phenol derivative. Then, concentrated sulfuric acid (1 ml) was added to the solution and heated for 12 hours under reflux. After the reaction, the resulting solution was cooled and added with potassium carbonate (2 g). The mixture was adequately concentrated after which ethyl acetate (300 ml) was added. The solution was washed with water, concentrated, and exsiccated to obtain 22 g of white solid of a phenol derivative having methoxymethyl groups (MM-1) satisfying the formula illustrated below. The purity of the product was 90 percent (by liquid chromatography).

[0145] [Formula 31]

$$[MM-1] \qquad \qquad CH_{3}OCH_{2} \qquad \qquad CH_{2}OCH_{3} \qquad \qquad$$

[0146]

Several phenol derivatives of the following formulae were

additionally synthesized using the same procedure.

[0147]

[Formula 32]

[HM-2]

[Formula 33]

[0149]

[Formula 34]

$$(HM-4) \\ HO \\ CH_2OH \\ CH_2OH \\ CH_2OH$$

$$(MM-4) \\ HO \\ CH_2OCH_3 \\ CH_2OCH_3$$

[0150]

2. Examples (examples and comparative examples)

(1) Coating of resist

Various solutions of photoresist compositions were prepared as shown in Table 1 using the compounds selected from synthesis examples described above and other compounds for comparison. Each sample solution was filtrated with a 0.1 μ m filter, and coated over a silicon wafer using a spin coater. The resist was then dried using a hotplate with a vacuum chuck at 110°C for 90 seconds to obtain a resist film of 0.3 μ m thickness.

[0151] [Table 1]

	Resin	Acid	Cross-linking	Solvent	Polymerizable	Surfactant
		generator	agent		monomer	
Example 1	(2)	I-1	MM-1	PGMEA	none	W1
	(1.05 g)	(0.07 g)	(0.18 g)	(8.5 g)		(0.001 g)
Example 2	(4)	I-8	MM-3	PGMEA	none	W2
	(1.05 g)	(0.07 g)	(0.18 g)	(8.5 g)		(0.001 g)
Example 3	(7)	I-9	MM-4	PGMEA	none	W3
	(1.05 g)	(0.07 g)	(0.18 g)	(8.5 g)		(0.001 g)
Example 4	(8)	П-1	MM-2	PGMEA	none	W1
·	(1.05 g)	(0.07 g)	(0.18 g)	(8.5 g)		(0.001 g)
Example 5	(15)	II-4	CL-1	PGMEA	none	W2
	(1.05 g)	(0.07 g)	(0.18 g)	(8.5 g)		(0.001 g)
Example 6	(20)	III-1	MM-1	PGMEA	none	W2
	(1.05 g)	(0.07 g)	(0.18 g)	(8.5 g)		(0.001 g)
Example 7	(26)	III-2	MM-2	PGMEA	RM-1	W2
	(1.05 g)	(0.07 g)	(0.18 g)	(8.5 g)	(0.12 g)	(0.001 g)
Example 8	(28)	I-1	MM-3	PGMEA	RM-2	W3
	(1.05 g)	(0.07 g)	(0.18 g)	(8.5 g)	(0.12 g)	(0.001 g)
Example 9	(40)	II-1	CL-2	PGMEA	RM-3	W1
	(1.05 g)	(0.07 g)	(0.18 g)	(8.5 g)	(0.12 g)	(0.001 g)
Example 10	(47)	III-2 .	MM-1	PGMEA	none	W1
	(1.05 g)	(0.07 g)	(0.18 g)	(8.5 g)		(0.001 g)
Example 11	(58)	I-9	CL-1	PGMEA	RM-1	W2
	(1.05 g)	(0.07 g)	(0.18 g)	(8.5 g)	(0.12 g)	(0.001 g)
Example 12	(59)	PAG-1	MM-1	PGMEA	RM-3	W3
	(1.05 g)	(0.07 g)	(0.18 g)	(8.5 g)	(0.12 g)	(0.001 g)
Comparative	Polymer 1	PAG-1	CL-1	PGMEA	none	none
Example 1	(1.05 g)	(0.07 g)	(0.28 g)	(8.5 g)		
Comparative	Polymer 2	I-1	MM-1	PGMEA	none	W4
Example 2	(1.05 g)	(0.07 g)	(0.30 g)	(8.5 g)		(0.001 g)
Note: PGMEA	= propyrene		methyl ether ace	tate		

[0152]

In Table 1, the elemental composition of the resin (40) was x:y:z = 82:13:5, and resin (47) was x:y:z = 78:15:7. For resins (58) and (59), the elemental composition prior to reaction was x:y:z = 65:20:15. For other resins, elemental compositions were x:y = 80:20 to 85:15. Weight-average molecular weights of all resins were in the range of from 8,000 to 16,000 (distributions were 1.2 to 2.4).

```
[0153]
<Resins>
Polymer 1: poly (4-hydroxystyrene)
(obtained from Nippon Soda Co., Ltd. under product name VP-8000)
Polymer 2: poly (3-hydroxystyrene)
(obtained from Maruzen Petrochemical Company Limited, Mw = 9700,
Mw/Mn = 2.2)
[0154]
```

[Formula 35]

<Photo-induced acid generator>

PAG-1: Ph₃S+ $CF_3SO_3^-$

[0155]

[Formula 36]

<Cross-linking agents>

CL-1:

CL-2:

[0156]

Polymerizable monomers are represented as follows:

RM-1: tetraethylene glycol diacrylate (obtained from Nippon Kayaku Co., Ltd.),

RM-2: trimethylol propane triacrylate (obtained from Nippon Kayaku Co., Ltd.), and

RM-3: dipentaerythritol hexaacrylate (obtained from Nippon Kayaku Co., Ltd.).

Surfactants are represented as follows:

W1: Megaface F176 (obtained from Dainippon Ink and Chemicals Incorporated, fluorosurfactant),

W2: Megaface R08 (obtained from Dainippon Ink and Chemicals Incorporated, fluorosurfactant and silicone surfactant),

W3: polysiloxane polymer KP-341 (obtained from Shin-Etsu Chemical Co., Ltd.), and

W4: polyoxyethylene nonylphenyl ether.

[0157]

(2) Formation of resist patterns

The resist films were exposed using an electron beam imaging device (acceleration voltage at 50 keV). After exposure, each resist was heated using the vacuum-chuck hotplate at 110° C for 60 seconds, then immersed in an aqueous solution of 2.38% tetramethyl ammonium hydroxide (TMAH) for 60 seconds, rinsed with water for 30 seconds, and dried. Cross-sectioned profiles of the obtained patterns were observed using a scanning electron microscope (SCM). In this assessment, sensitivity was defined as the lowest possible energy of exposure to form resolved lines of $0.20~\mu m$ (line: space = 1:1), and resolution was defined as the resolution limit (the smallest feature size achievable wherein lines and spaces were resolved) using the same exposure energy. For resists that do not form $0.20~\mu m$ lines (line: space = 1:1), resolution was defined as the resolution limit, and sensitivity was defined as the energy used for exposure of the resist at the resolution limit.

[0158]

Development defects and coatability were assessed in the following manner.

[Number of development defects]: Development defects on each resist pattern prepared were counted using a KLA-2112 system from KLA-Tencor Japan Ltd., and the obtained primary data were used as the number of development defects.

[Coatability (uniformity over resist surface)]: Each resist solution was coated over an 8-inch silicon wafer and treated with the same method as that of resist formation as described above to obtain a resist coating layer for the measurement of surface uniformity. Using a LamdaA from Dainippon Screen MFG. CO., LTD., the thickness of the coating was measured at 36 locations, evenly spread throughout an imaginary cross laid along the diameter of the wafer. For each wafer, the standard deviation of the measurements was multiplied by 3. If the product was 50 or more, the wafer was evaluated as O (good), if it was less than 50, the wafer was X (poor). The performance assessment is shown in Table 2.

[0159] [Table 2]

	Sensitivity	Resolution	Profile	Development	Coatability
	(μC/cm²)	(µm)		defects	
Example 1	6	0.09	vertical	24	0
Example 2	7	0.09	vertical	20	0
Example 3	9	0.08	vertical	32	0
Example 4	5	0.09	vertical	35	0
Example 5	6	0.08	vertical	28	0
Example 6	7	0.09	vertical	22	0
Example 7	5	0.10	vertical	30	0
Example 8	10	0.08	vertical	35	0
Example 9	7	0.10	vertical	26	0
Example 10	5	0.09	vertical	25	0
Example 11	11	0.10	vertical	37	0
Example 12	10	0.11	vertical	31	0
Comparative	26	0.22	slightly	445	X
Example 1			tapered		
Comparative	20	0.20	slightly	365	x
Example 2			tapered		

[0160]

It is understood from the results shown in Table 2 that the negative resist compositions of the present invention have superior properties in sensitivity, resolution, and profile as well as in development defect and coatability.

[0161]

Using composition of examples 1, 4, 7, 12, and comparative example 1, resist coatings were prepared with the same method as described above. The coatings were then exposed using the electron

beam imaging device at acceleration voltage of 75keV (examples 13 – 16 and comparative example 3). After exposure, wafers were heated, developed, and rinsed. The resulting patterns were observed with the SEM. Assessments that were conducted in the same manner as above are shown in Table 3.

[0162]

[Table 3]

	Sensitivity	Resolution	Profile	Development	Coatability
	(μC/cm²)	(µm)		defects	
Example 13	10	0.08	vertical	21	0
Example 14	7	0.08	vertical	32	0
Example 15	8	0.08	vertical	35	0
Example 16	17	0.10	vertical	32	0
Comparative	45	0.20	slightly	430	X
Example 3			tapered		

[0163]

It is understood from the results shown in Table 3 that the negative resist compositions of the present invention have superior properties in sensitivity, resolution, and profile as well as in development defect and coatability, even under electron beam exposure of high acceleration voltage compared with the composition of the comparative examples.

[0164]

[Effects of the Invention]

The present invention provides negative resist compositions

for electron beams and x-rays wherein the composition have excellent sensitivity and resolution, enable vertical profile formation, and excel in development defect and coatability performances even in conditions of high acceleration voltage.

(51) Int.	Cl.	DCS	FI				TC
G03F	7/038		G03F	7/038		601	2H025
C08F	2/50		C08F	2/50			4J011
	12/34	Į.		12/34			4J027
	16/12	2		16/12			4J100
	16/36	5		16/36			
C08F	20/10		C08F	20/10			
	20/54	<u>L</u>		20/54			
	22/30)		22/30			
	28/02	2		28/02			
	290/00)		290/00			
	290/12	2		290/12			
	299/00)		299/00			
G03F	7/004	501	G03F	7/004	1501		
			504		504		
	7/027	511		7/027	' 511		
H01L2	21/027		H01L	21/30	502R		•

^{*}Note: DCS = domestic classification symbol, TC = theme code (ref.)

F term (ref.)	2H025	AA01	AA02	AA03	AB16	AC05
		AC06	AD01	BC14	BC19	BC34
		BC43	BC64	BE00	BE07	CC04
		CC17	CC20	FA17		
	4J011	QA03	QA08	QA12	QA22	QA24
		QA26	QA33	QA34	QA46	QB01

	QB03	QB11	QB16	SA78	SA83
	SA87	TA08	TA10	UA03	UA04
	WA01				
4J027	AA02	AA08	AC03	AC06	AH03
	AJ08	BA04	BA08	BA10	BA17
	BA19	BA23	BA24	BA26	CA10
	CA23	CA25	CA26	CA29	CA34
	CB02	CB03	CB09	CB10	CC06
	CC08	CD10			
4J100	AB15P	AE81P	AE82P	AF11P	
	AL60P	AL74P	AM03P	AM23P	
	AP02P	BA02P	BA03P	BA04P	
	BA05P	BA06P	BA15P	BA16P	
	BA20P	BA29P	BA35P	BA37P	
	BA38P	BA40P	BA41P	BA51P	
	BA55P	BB01P	BB03P	BB05P	
	BB07P	BC02P	BC03P	BC04P	•
	BC07P	BC08P	BC09P	BC41P	
	BC43P	BC48P	BC49P	CA01	
	CA04	CA05	DA01	JA38	

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2002-6491

(P2002-6491A)

(43)公開日 平成14年1月9日(2002.1.9)

						(10) 24	P-3-1-4		~ / 3		
(51) Int.Cl.		織別記号		FI	•				Ŧ	-マコート* (髪	多考)
G03F	7/038	601		G 0	3 F	7/038		601	L	2H02	2 5
C08F	2/50			CO	8 F	2/50				4 J 0	11
	12/34					12/34				4J02	2 7
	16/12					16/12				4J1(0 0
	16/36					16/36					
			永 稿查審	未請求	(永龍	項の数 9	OL	(全 47	頁)	最終国	官に続く
(21)出願番号		特願2000-193140(P2	000-193140)	(71)	出願人	000005	201	·			
						富士写	真フイ	ルム株式	会社		
(22)出願日	平成12年6月27日(2000.6.27) 神奈川県南足柄市中沼210番地										
				(72)	発明者	青合 :	利明				
	,					静岡県	操原郡	吉田町川	尻400	00番地	富士写
	•			1		真フイ	ルム株	式会社内	ı		
				(74)	代理人	1001056	547				
						弁理士	小栗	昌平	(3)	4名)	
						•					
										最終頁	〔に続く
				1							

(54) 【発明の名称】 電子線又はX線用ネガ型レジスト組成物

(57)【要約】

【課題】電子線又はX線を使用する半導体素子の微細加工における性能の向上及び技術課題を解決することであり、電子線又はX線の使用に対して感度、解像度、レジスト形状、現像欠陥、及び塗布性の特性を満足する電子線又はX線用ネガ型化学増幅系レジスト組成物を提供することである。

【解決手段】 電子線又はX線の照射により、酸及び/ 又はラジカル種を発生する化合物、アルカリ可溶性樹脂、酸により架橋する架橋剤、及びフゥ索系及び/又はシリコン系界面活性剤を含有する電子線又はX線用ネガ型化学増幅系レジスト組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A)電子線又はX線の照射により、酸 及び/又はラジカル種を発生する化合物、(B)酸及び /又はラジカルにより重合可能な不飽和結合を少なくと も1個有する水不溶でアルカリ水溶液に可溶な樹脂、

(C)酸の作用により(B)の樹脂と架橋を生じる架橋 剤、及び、(D)フッ素系及び/又はシリコン系界面活 性剤を含有することを特徴とする電子線又はX線用ネガ 型レジスト組成物。

(B) 成分の樹脂が、一般式 (a) の繰 10 【請求項2】 り返し単位を含有する樹脂であることを特徴とする請求 項1 に記載の電子線又はX線用ネガ型レジスト組成物。 (化1)

*式中、R,は水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、置換 基を有していても良い、アルキル基又はハロアルキル基 を表す。R₂~R₄は水素原子、一般式(b)、(c)、 又は(d)の何れかの基、置換基を有していても良い、 アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキ ル基、あるいはアシル基を表す。R、R、は同じでも異 なっていても良く、水素原子、ヒドロキシル基、ハロゲ ン原子、シアノ基、又は置換基を有していても良い、ア ルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アラルキ ル基、もしくはアリール基を表す。 [{£2}

式中、R,~R,,、R,,、R,,は水素原子、ハロゲン原 子、シアノ基、置換基を有していても良い、アルキル基 又はハロアルキル基を表す。R、1、R、1、は水素原子、 ハロゲン原子、ヒドロキシ基、置換基を有していても良 い、アルキル基、アルコキシ基、アシロキシ基を表す。 R.,は水素原子、置換基を有していても良い、アルキル 40 換基を有しても良い、アリーレン基を表す。A.は単結 基、シクロアルキル基、アラルキル基、又はアリール基 を表す。A,は単結合、置換基を有しても良い、2 価の アルキレン基、アルケニレン基、シクロアルキレン基、 もしくはアリーレン基、又は一〇一、一S〇、一、一〇 -CO-R20-, -CO-O-R21-, -CO-N (R .,,)-R,,-を表す。R,,、R,,、R,,は同じでも異な っていても良く、単結合、又はエーテル構造、エステル 構造、アミド構造、ウレタン構造もしくはウレイド構造 を有しても良い、また置換基を有しても良い、2価のア

リーレン基を表す。Rxxは水素原子、置換基を有してい ても良い、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル 基、又はアリール基を表す。A,は単結合、-O-R, -、-N(R,,)-R,,-を表す。A,は単結合、-S Oz-もしくはアルキレン構造を有しても良い、また置 合、置換基を有しても良い、2価のアルキレン基、シク ロアルキレン基、アリーレン基、-〇-、-SO:-、 -CO-、-CO-O-R,,-を表す。x、y、zは0 又は1を表し、m、nは0又は1以上の整数を表す。但 し、一般式(a)中、少なくとも一つは一般式(b)、 (c)、もしくは(d)の基を有する。またR、 $\sim R$ 、Oうちの二つ、又はR,~R,の一つとR,もしくはR,が結 合して環を形成しても良い。

【請求項3】 更に(E)酸及び/又はラジカルにより ルキレン基、アルケニレン基、シクロアルキレン基、ア 50 重合可能な不飽和結合を少なくとも1個有する化合物を

含有するととを特徴とする請求項1又は2に記載の電子 線又はX線用ネガ型レジスト組成物。

【請求項4】 更に(F)有機塩基性化合物を含有する ことを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載の電子 線又はX線用ネガ型レジスト組成物。

【請求項5】 (A)成分の化合物が、スルホニウム、 又はヨードニウムのスルホン酸塩化合物から選択される ととを特徴とする請求項1~4のいずれかに記載の電子 線又はX線用ネガ型レジスト組成物。

【請求項6】 (A)成分の化合物が、N-ヒドロキシ 10 イミドのスルホン酸エステル化合物、又はジスルホニル ジアゾメタン化合物であることを特徴とする請求項1~ 4のいずれかに記載の電子線又はX線用ネガ型レジスト 組成物。

【請求項7】 (C) 成分の架橋剤が、ヒドロキシメチル化、アルコキシメチル化、又はアシルオキシメチル化 したフェノール化合物であるととを特徴とする請求項1~6のいずれかに記載の電子線又はX線用ネガ型レジスト組成物。

【請求項8】 (C)成分の架橋剤が、アルコキシメチ 20 ル化、又はアシルオキシメチル化したメラミン化合物又は樹脂、もしくはウレア化合物又は樹脂であることを特徴とする請求項1~6のいずれかに記載の電子線又はX 線用ネガ型レジスト組成物。

【請求項9】 75 k e V以上の加速電圧条件下で電子 線照射することを特徴とする請求項1~8のいずれかに 記載の電子線又はX線用ネガ型レジスト組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、超LSIや高容量 30 マイクロチップの製造などの超マイクロリソグラフィブロセスやその他のフォトファブリケーションプロセスに好適に用いられるネガ型レジスト組成物に関するものである。さらに詳しくは、X線、電子線等を使用して高精細化したパターン形成しうるネガ型フォトレジスト組成物に関するものであり、特に電子線等の高エネルギー線を用いる半導体素子の微細加工に好適に用いることのできるネガ型レジスト組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】集積回路はその集積度を益々高めており、超LSIなどの半導体基板の製造に於いてはハーフミクロン以下の線幅から成る超微細パターンの加工が必要とされるようになってきた。その必要性を満たすためにフォトリソグラフィーに用いられる露光装置の使用波長は益々短波化し、今では、遠紫外光やエキシマレーザー光(XeCl、KrF、ArFなど)が検討されるまでになってきている。更に、電子線あるいはX線により更に微細なパターン形成が検討されるに至っている。

【0003】特に電子線あるいはX線は次世代もしくは -291259号には多価フェノールのスルホン酸化合次々世代のパターン形成技術として位置付けられ、高感 50 物、特開平4-291260号、特開平4-29126

度、高解像かつ矩形なプロファイル形状を達成し得るネ ガ型レジストの開発が望まれている。電子線リソグラフ ィーは、加速された電子線がレジスト材料を構成する原 子と衝突散乱を起とす過程で化合物にエネルギーを供給 し、レジスト材料の反応を生起し画像を形成させるもの である。高加速化した電子線を用いることで直進性が増 大し、電子散乱の影響が少なくなり高解像で矩形な形状 のパターン形成が可能となるが、一方では電子線の透過 性が高くなり、感度が低下してしまう。との様に、電子 線リソグラフィーにおいては、感度と解像性・レジスト ・形状がトレードオフの関係にあり、これを如何に両立し 得るかが課題であった。とれらに対するレジスト材料と しては、感度を向上させる目的で、主に酸触媒反応を利 用した化学増幅型レジストが用いられ、ネガ型レジスト に対しては主成分として、アルカリ可溶性樹脂、酸発生 剤、及び酸架橋剤から成る化学増幅型組成物が有効に使 用されている。

【0004】従来よりネガ化学増幅型レジストに対し、 種々のアルカリ可溶性樹脂が提案されてきた。例えば特 許第2505033号、特開平3-170554号、特 開平6-118646にはノボラック型フェノール樹 脂、特開平7-311463号、特開平8-29255 9号には分子量分布を狭めたポリビニルフェノール樹 脂、特開平3-87746号、特開平8-44061号 には水素添加により一部環状アルコール構造に変換した フェノール樹脂、特開平7-295200号、特開平8 -152717号にはポリビニルフェノールのOH基の 一部をアルキル基で保護した樹脂、特開平8-3390 86号にはアシル基等の酸に不活性な保護基を有するボ リピニルフェノール樹脂、特開平6-67431号、特 開平10-10733号にはスチレンと共重合したポリ ビニルフェノール樹脂、特開平9-166870号には (メタ) アクリレートモノマー類と共重合したポリビニ ルフェノール樹脂、更に特開平8-240911号には カルボキシ基を有する樹脂が開示されている。

【0005】また酸発生剤については、特公平8-3635号には有機ハロゲン化合物、特開平2-52348号にはBr、C1が置換した芳香族化合物、特開平4-367865号にはBr、C1が置換したアルキル基、アルコキシ基を有する芳香族化合物、特開平2-150848号、特開平6-199770号にはヨードニウム、スルホニウム化合物、特開平3-87746号にはハロアルカンスルホネート化合物、特開平4-210960号、特開平4-217249号にはジアゾジスルホン化合物、又はジアゾスルホン化合物、特開平4-336454号にはBr、I置換アルキルトリアジン化合物、特開平4-291258号にはスルホンアミド、スルホンイミド化合物、特開平4-291259号には多価フェノールのスルホン酸化合物、特別平4-201260号、特別平4-20126

1号、特開平6-202320号にはナフトキノンジアジド-4-スルホネート化合物、特開平5-210239号にはジスルホン化合物、特開平6-236024号にはN-オキシイミドスルホネート化合物、米国特許第5344742号にはベンジルスルホネート化合物等が開示されている。

【0006】更に酸架橋剤に対しては、特開平3-75 652号、特開平5-181277号、特開平7-14 6556号にはメトキシメチルメラミン化合物、特開平 4-281455号、特開平5-232702号、特開 平6-83055号にはアルコキシメチルエーテル基を 有する化合物、特開平5-281715号にはオキサジ ン化合物、特開平5-134412号、特開平6-38 25号にはアルコキシアルキル基を有する芳香族化合 物、特開平6-194838号にはトリオキサン化合物 の他、特開平1-293339号記載のアルコキシメチ ルウリル化合物等が開示されている。但してれらの化合 物の何れの組み合わせにおいても、高加速電圧条件化で の電子線照射下やX線照射下で十分な高感度を得ること は困難であり、目つ感度と解像度、レジスト形状を満足 20 し得るレベルで両立させることが課題となっていた。ま た更に、現像欠陥の抑制、及び、良好な塗布性(塗布面 の均一性)も望まれていた。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明の目的は、電子線又はX線を使用する半導体素子の微細加工における性能向上技術の課題を解決することであり、電子線又はX線の使用に対して、感度、解像度、レジスト形状、現像欠陥、及び、塗布性を満足する電子線又はX線用ネガ型化学増幅系レジスト組成物を提供することである。更に半導体素子の量産性に適合した次世代EB照射装置(スループットの向上を目指した、EBブロック照射機又はEBステッパー(逐次縮小投映照射機))に対応できる、高感度を示す電子線又はX線用ネガ型化学増幅系レジスト組成物を提供することである。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、上記諸特性に留意し鋭意検討した結果、本発明の目的が以下の特定の組成物を使用することで見事に違成されることを見*

*出し、本発明に到達した。即ち、本発明は下記構成である。

6

[0009](1)(A)電子線又はX線の照射により、酸及び/又はラジカル種を発生する化合物、(B)酸及び/又はラジカルにより重合可能な不飽和結合を少なくとも1個有する水不溶でアルカリ水溶液に可溶な樹脂、(C)酸の作用により(B)の樹脂と架橋を生じる架橋剤、及び、(D)ファ素系及び/又はシリコン系界面活性剤、を含有することを特徴とする電子線又はX線用ネガ型レジスト組成物。

【0010】(2)(B)成分の樹脂が、一般式(a)の繰り返し単位を含有する樹脂であることを特徴とする前記(1)に記載の電子線又はX線用ネガ型レジスト組成物。

[0011] [化3]

$$(R_2O)_{x}^{R_1}$$

$$(R_2O)_{x}^{A_1}$$

$$(OR_4)_{z}^{R_6}$$

$$(OR_3)_{y}$$

【0012】式中、R、は水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、置換基を有していても良い、アルキル基又はハロアルキル基を表す。R、一R、は水素原子、一般式(b)、(c)、又は(d)の何れかの基、置換基を有していても良い、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基、あるいはアシル基を表す。R、R。は同じでも異なっていても良く、水素原子、ヒドロキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、又は置換基を有していても良い、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アラルキル基、もしくはアリール基を表す。

[0013]

【化4】

$$R_{1}$$
 R_{10} R_{12} R_{13} R_{14} R_{15} R_{16} R_{17} R_{16} R_{17} R_{15} R_{16} R_{17} R_{18} R_{19} $R_$

[0014]式中、R,~R,,、R,,、R,,は水素原 子、ハロゲン原子、シアノ基、置換基を有していても良 い、アルキル基又はハロアルキル基を表す。R11、 R14、は水素原子、ハロゲン原子、ヒドロキシル基、置 換基を有していても良い、アルキル基、アルコキシ基、 アシロキシ基を表す。R,,は水素原子、置換基を有して いても良い、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキ ル基、又はアリール基を表す。A、は単結合、置換基を 有しても良い、2価のアルキレン基、アルケニレン基、 シクロアルキレン基、もしくはアリーレン基、又は一〇 -, $-SO_2-$, $-O-CO-R_{20}-$, -CO-O-R,,-、-CO-N(R,,)-R,,-を表す。R,,、 R.,、R.,は同じでも異なっていても良く、単結合、又 はエーテル構造、エステル構造、アミド構造、ウレタン 構造もしくはウレイド構造を有しても良い、また置換基 を有しても良い、2価のアルキレン基、アルケニレン 基、シクロアルキレン基、アリーレン基を表す。R₁₂は 水素原子、置換基を有していても良い、アルキル基、シ クロアルキル基、アラルキル基、又はアリール基を表 す。A₂は単結合、-O-R₂₁-、-N(R₂₂)-R₂, -を表す。A,は単結合、-SO,-もしくはアルキレン 構造を有しても良い、また置換基を有しても良い、アリ ーレン基を表す。A.は単結合、置換基を有しても良 い、2価のアルキレン基、シクロアルキレン基、アリー レン基、-O-、-SO₂-、-CO-、-CO-O-Rzz-を表す。x、y、zは0又は1を表し、m、nは 0又は1以上の整数を表す。但し、一般式(a)中、少 なくとも一つは一般式(b)、(c)、もしくは(d) の基を有する。またR₁~R₄のうちの二つ、又はR₁~ R,の一つとR,もしくはR,が結合して環を形成しても

【0015】(3) 更に(E)酸及び/又はラジカル により重合可能な不飽和結合を少なくとも1個有する化 合物を含有することを特徴とする前記(1)又は(2) に記載の電子線又はX線用ネガ型レジスト組成物。

【0016】(4) 更に(F)有機塩基性化合物を含 有することを特徴とする前記(1)~(3)のいずれか に記載の電子線又はX線用ネガ型レジスト組成物。

【0017】(5)(A)成分の化合物が、スルホニウ ム、又はヨードニウムのスルホン酸塩化合物から選択さ れることを特徴とする前記(1)~(4)のいずれかに 記載の電子線又はX線用ネガ型レジスト組成物。

【0018】(6)(A)成分の化合物が、N-ヒドロ キシイミドのスルホン酸エステル化合物、又はジスルホ ニルジアゾメタン化合物であることを特徴とする前記 (1)~(4)のいずれかに記載の電子線又はX線用ネ ガ型レジスト組成物。

【0019】(7)(C)成分の架橋剤が、ヒドロキシ メチル化、アルコキシメチル化、又はアシルオキシメチ

(1)~(6)のいずれかに記載の電子線又はX線用ネ ガ型レジスト組成物。

【0020】(8)(C)成分の架橋剤が、アルコキシ メチル化、又はアシルオキシメチル化したメラミン化合 物又は樹脂、もしくはウレア化合物又は樹脂であること を特徴とする前記(1)~(6)のいずれかに記載の電 子線又はX線用ネガ型レジスト組成物。

【0021】(9)75keV以上の加速電圧条件下で 電子線照射することを特徴とする前記(1)~(8)の いずれかに記載の電子線又はX線用ネガ型レジスト組成 物.

[0022]

【発明の実施の形態】以下、本発明に使用する化合物に ついて詳細に説明する。

(1)本発明(B)の樹脂

本発明(B)の樹脂は、酸及び/又はラジカルにより重 合可能な不飽和結合を少なくとも1個有する水不溶でア ルカリ水溶液に可溶な樹脂であり、好ましくはフェノー ルノボラック樹脂、ポリピニルフェノール樹脂、ピニル フェノール由来の構造単位を有する共重合体、及びポリ ビニルフェノール樹脂を一部保護又は修飾するととで得 られる樹脂、フェノール骨格を有する (メタ) アクリレ ートポリマー等のフェノール基の一部又は全部を、酸及 び/又はラジカルにより重合可能な不飽和結合を有する 基で置換した樹脂を広く使用することができる。好まし くは上記一般式(a)で表される繰り返し構造単位を含 有するフェノール系の樹脂を挙げることができる。

【0023】一般式(a)中、 R,は水素原子、ハロゲ ン原子、シアノ基、置換基を有していても良い、アルキ 30 ル基又はハロアルキル基を表す。R,~R,は水素原子、 上記一般式(b)、(c)、又は(d)の何れかの基、 置換基を有していても良い、アルキル基、シクロアルキ ル基、アリール基、アラルキル基、あるいはアシル基を 表す。R,、R,は同じでも異なっていても良く、水素原 子、ヒドロキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、又は置 換基を有していても良い、アルキル基、シクロアルキル 基、アルケニル基、アラルキル基、もしくはアリール基 を表す。

【0024】R,~R,,、R,,、R,,は水素原子、ハロ 40 ゲン原子、シアノ基、置換基を有していても良い、アル キル基又はハロアルキル基を表す。R,,、R,。、は水素 原子、ハロゲン原子、ヒドロキシル基、置換基を有して いても良い、アルキル基、アルコキシ基、アシロキシ基 を表す。R、は水素原子、置換基を有していても良い、 アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、又はア リール基を表す。

【0025】A、は単結合、置換基を有しても良い、2 価のアルキレン基、アルケニレン基、シクロアルキレン 基、もしくはアリーレン基、又は一〇一、一〇〇、一、 ル化したフェノール化合物であることを特徴とする前記 50 -O-CO-R.。-、-CO-O-R.、-、-CO-N (R,1)-R,1-を表す。R,1、R,1、R,1は同じでも 異なっていても良く、単結合、又はエーテル構造、エス テル構造、アミド構造、ウレタン構造もしくはウレイド 構造を有しても良い、また置換基を有しても良い、2価 のアルキレン基、アルケニレン基、シクロアルキレン 基、アリーレン基を表す。

【0026】R.z.は水素原子、置換基を有していても良い、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、又はアリール基を表す。A.は単結合、一〇一R.z.一、一N(R.z.)ーR.z.,ーを表す。A.は単結合、一SO.zーも 10 しくはアルキレン構造を有しても良い、また置換基を有しても良い、アリーレン基を表す。A.は単結合、置換基を有しても良い、2価のアルキレン基、シクロアルキレン基、アリーレン基、一〇一、一SO.zー、一CO一、一CO一〇一R.z.一を表す。

【0027】x、y、zは0又は1を表し、m、nは0又は1以上の整数を表す。但し、-般式(a)中、少なくとも一つは一般式(b)、(c)、もしくは(d)の基を有する。またR, $\sim R$, のうちの二つ、又はR, $\sim R$, の一つとR, もしくはR, が結合して環を形成しても良い。

【0028】またR、~R、、、R、のアルキル基としては、例えば炭素数1~8個のアルキル基であって、具体的には、メチル基、エチル基、プロピル基、n-ブチル基、sec-ブチル基、ヘキシル基、2-エチルヘキシル基、オクチル基を好ましく挙げるととができる。

【0029】R₂~R₄、R₁₃、R₁₂のシクロアルキル基は単環型でも良く、多環型でも良い。単環型としては炭素数3~8個の例えば、シクロプロビル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基を好ましく挙げることができる。多環型としては例えば、アダマンチル基、ノルボルニル基、イソボロニル基、ジシクロペンチル基、aービネル基、トリシクロデカニル基等を好ましく挙げることができる。

【0030】R,、R,のアルケニル基としては、例えば 炭素数2~8個のアルケニル基であって、具体的には、 ビニル基、アリル基、ブテニル基、シクロヘキセニル基 を好ましく挙げるととができる。

【0032】 R_1 、 R_1 、 R_1 、 R_1 、 R_1 ,のハロアルキル基としては、例えば炭素数 $1\sim4$ 個のハロアルキル基であって、具体的にはクロロメチル基、クロロエチル

基、クロロブロビル基、クロロブチル基、ブロモメチル 基、ブロモエチル基等を好ましく挙げるととができる。 R,~R,のアシル基としては、例えば炭素数1~10個 のアシル基であって、ホルミル基、アセチル基、プロバ ノイル基、ブタノイル基、ビバロイル基、ベンゾイル基 等を好ましく挙げるととができる。

【0033】R、、R、のアルコキシ基としては、例えば炭素数1~8個のアルコキシ基であって、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等を好ましく挙げることができる。アシロキシ基としては、例えば炭素数1~10個のアシロキシ基であって、アセトキシ基、プロバノイルオキシ基、ベンゾイルオキシ基等を好ましく挙げることができる。

【0034】A1、A4、R10、R11、R11のアルキレン基としては、例えば炭素数1~8個のアルキレン基であって、メチレン基、エチレン基、プロビレン基、ブチレン基、ヘキシレン基、オクチレン基等を好ましく挙げるととができる。A1、R10、R11のアルケニレン基としては、例えば炭素数2~6個のアルケニレン基であって、エテニレン基、プロペニレン基、ブテニレン基等を好ましく挙げるととができる。

【0035】 A_1 、 A_4 、 R_{10} 、 R_{11} 、 R_{13} のシクロアルキレン基としては、例えば炭素数 $5\sim8$ 個のシクロアルキレン基であって、シクロベンチレン基、シクロヘキシレン基等を好ましく挙げることができる。 A_1 、 A_3 、 A_4 、 A_{10} 0、 A_{11} 1、 A_{12} 1、 A_{13} 2、 A_{14} 3、 A_{15} 4、 A_{15} 4、 A_{15} 5 を対すしては、例えば炭素数 $6\sim12$ 個のアリーレン基であって、フェニレン基、トリレン基、キシリレン基、ナフチレン基等を好ましく挙げることができる。

【0036】更にとれらの基に置換される置換基としては、アミノ基、アミド基、ウレイド基、ウレタン基、ヒドロキシル基、カルボキシル基等の活性水素を有するものや、ハロゲン原子(ファ素原子、塩素原子、臭素原子、沃素原子)、アルコキシ基(メトキシ基、エトキシ基、プロボキシ基、ブトキシ基等)、チオエーテル基、アシル基(アセチル基、プロパノイル基、ベンゾイルオキシ基、ベンゾイルオキシ基、ベンゾイルオキシ基、ボンゾイルオキシ基、ボンゾイルオキシ基、エトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロボキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロボキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロボキシカルボニル基等)、シアノ基、ニトロ基等が挙げられる。特にアミノ基、ヒドロキシル基、カルボキシル基等の活性水素を有するものが好ましい。

【0037】またR、~R、のうちの二つ、又はR、~R、の一つとR、もしくはR、が結合して形成した環としては、ベンゾフラン環、ベンゾジオキソノール環、ベンゾピラン環等の酸素原子を含有する4~7員環が挙げられる。

【0038】本発明(B)の樹脂は、一般式(a)の繰り返し構造単位からのみなる樹脂であっても良いが、更 50 に本発明のネガ型レジストの性能を向上させる目的で、 他の重合性モノマーを共重合させても良い。

【0039】使用することができる共重合モノマーとし ては、以下に示すものが含まれる。例えば、上記以外の アクリル酸エステル類、アクリルアミド類、メタクリル 酸エステル類、メタクリルアミド類、アリル化合物、ビ ニルエーテル類、ビニルエステル類、スチレン類、クロ トン酸エステル類などから選ばれる付加重合性不飽和結 合を1個有する化合物である。

【0040】具体的には、例えばアクリル酸エステル 類、例えばアルキル (アルキル基の炭素原子数は1~1 0のものが好ましい) アクリレート (例えば、アクリル 酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸プロピル、ア クリル酸t-ブチル、アクリル酸アミル、アクリル酸シ クロヘキシル、アクリル酸エチルヘキシル、アクリル酸 オクチル、アクリル酸-t-オクチル、クロルエチルア クリレート、2-ヒドロキシエチルアクリレート2,2 -ジメチルヒドロキシプロピルアクリレート、5-ヒド ロキシベンチルアクリレート、トリメチロールプロバン モノアクリレート、ペンタエリスリトールモノアクリレ ート、グリシジルアクリレート、ベンジルアクリレー ト、フルフリルアクリレート、テトラヒドロフルフリル アクリレート、など) アリールアクリレート (例えばつ ェニルアクリレートなど);

【0041】メタクリル酸エステル類、例えば、アルキ ル (アルキル基の炭素原子数は1~10のものが好まし い) メタクリレート (例えば、メチルメタクリレート、 エチルメタクリレート、プロピルメタクリレート、イソ プロピルメタクリレート、t-ブチルメタクリレート、 アミルメタクリレート、ヘキシルメタクリレート、シク ロヘキシルメタクリレート、ベンジルメタクリレート、 クロルベンジルメタクリレート、オクチルメタクリレー ト、2-ヒドロキシエチルメタクリレート、4-ヒドロ キシブチルメタクリレート、5-ヒトロキシペンチルメ タクリレート、2、2ージメチル-3-ヒドロキシプロ ピルメタクリレート、トリメチロールプロパンモノメタ クリレート、ペンタエリスリトールモノメタクリレー ト、グリシジルメタクリレート、フルフリルメタクリレ ート、テトラヒドロフルフリルメタクリレートなど)、 アリールメタクリレート (例えば、フェニルメタクリレ ート、クレジルメタクリレート、ナフチルメタクリレー 40 トなど):

【0042】アクリルアミド類、例えば、アクリルアミ ド、N-アルキルアクリルアミド、(アルキル基として は、炭素原子数1~10のもの、例えば、メチル基、エ チル基、プロピル基、ブチル基、 t - ブチル基、ヘブチ ル基、オクチル基、シクロヘキシル基、ベンジル基、ヒ ドロキシエチル基、ベンジル基などがある。)、N-ア リールアクリルアミド (アリール基としては、例えばフ ェニル基、トリル基、ニトロフェニル基、ナフチル基、 シアノフェニル基、ヒドロキシフェニル基、カルボキシ 50 ルアセトアセテート、ビニルラクテート、ビニル-β-

フェニル基などがある。)、N. N-ジアルキルアクリ ルアミド (アルキル基としては、炭素原子数1~10の もの、例えば、メチル基、エチル基、ブチル基、イソブ チル基、エチルヘキシル基、シクロヘキシル基などがあ る。)、N、N - シアリールアクリルアミド (アリール 基としては、例えばフェニル基などがある。)、N-メ チル-N-フェニルアクリルアミド、N-ヒドロキシエ チル-N-メチルアクリルアミド、N-2-アセトアミ ドエチル-N-アセチルアクリルアミドなど;

12

【0043】メタクリルアミド類、例えば、メタクリル アミド、N-アルキルメタクリルアミド (アルキル基と しては、炭素原子数1~10のもの、例えば、メチル 基、エチル基、tープチル基、エチルヘキシル基、ヒド ロキシエチル基、シクロヘキシル基などがある。)、N -アリールメタクリルアミド (アリール基としては、フ ェニル基などがある。)、N, N-ジアルキルメタクリ ルアミド(アルキル基としては、エチル基、プロビル 基、ブチル基などがある。)、N、N-ジアリールメタ クリルアミド(アリール基としては、フェニル基などが 20 ある。)、N-ヒドロキシエチル-N-メチルメタクリ ルアミド、N-メチル-N-フェニルメタクリルアミ ド、N-エチル-N-フェニルメタクリルアミドなど: アリル化合物、例えば、アリルエステル類(例えば、酢 酸アリル、カプロン酸アリル、カプリル酸アリル、ラウ リン酸アリル、パルミチン酸アリル、ステアリン酸アリ ル、安息香酸アリル、アセト酢酸アリル、乳酸アリルな ど)、アリルオキシエタノールなど;

【0044】ビニルエーテル類、例えば、アルキルビニ ルエーテル(例えば、ヘキシルビニルエーテル、オクチ 30 ルビニルエーテル、デシルビニルエーテル、エチルヘキ シルビニルエーテル、メトキシエチルビニルエーテル、 エトキシエチルビニルエーテル、クロルエチルビニルエ ーテル、1-メチル-2,2-ジメチルプロピルピニル エーテル、2-エチルプチルビニルエーテル、ヒドロキ シエチルピニルエーテル、ジエチレングリコールピニル エーテル、ジメチルアミノエチルピニルエーテル、ジエ チルアミノエチルビニルエーテル、ブチルアミノエチル ヒニルエーテル、ベンジルヒニルエーテル、テトラヒド ロフルフリルビニルエーテルなど)、ビニルアリールエ ーテル (例えばビニルフェニルエーテル、ビニルトリル エーテル、ビニルクロルフェニルエーテル、ビニルー 2. 4-ジクロルフェニルエーテル、ピニルナフチルエ ーテル、ビニルアントラニルエーテルなど);

【0045】ピニルエステル類、例えば、ピニルブチレ ート、ピニルイソプチレート、ピニルトリメチルアセテ ート、ビニルジエチルアセテート、ビニルバレート、ビ ニルカプロエート、ビニルクロルアセテート、ビニルジ クロルアセテート、ビニルメトキシアセテート、ビニル ブトキシアセテート、ビニルフェニルアセテート、ビニ

フェニルブチレート、ビニルシクロヘキシルカルボキシレート、安息香酸ビニル、サルチル酸ビニル、クロル安息香酸ビニル、ナフトエ酸ビニルなど;

【0046】スチレン類、例えば、スチレン、アルキル スチレン (例えば、メチルスチレン、ジメチルスチレ ン、トリメチルスチレン、エチルスチレン、ジエチルス チレン、イソプロピルスチレン、ブチルスチレン、ヘキ シルスチレン、シクロヘキシルスチレン、デシルスチレ ン、ベンジルスチレン、クロルメチルスチレン、トリフ 10 ルオルメチルスチレン、エトキシメチルスチレン、アセ トキシメチルスチレンなど)、アルコキシスチレン(例 えば、メトキシスチレン、4-メトキシ-3-メチルス チレン、ジメトキシスチレンなど)、ハロゲンスチレン (例えば、クロルスチレン、ジクロルスチレン、トリク ロルスチレン、テトラクロルスチレン、ペンタクロルス チレン、ブロムスチレン、ジブロムスチレン、ヨードス チレン、フルオルスチレン、トリフルオルスチレン、2 - プロムー4 - トリフルオルメチルスチレン、4 - フル オルー3ートリフルオルメチルスチレンなど)、カルボ 20 キシスチレン:

[0047] クロトン酸エステル類、例えば、クロトン酸アルキル(例えば、クロトン酸ブチル、クロトン酸へ

14

キシル、グリセリンモノクロトネートなど); イタコン酸ジアルキル類(例えば、イタコン酸ジメチル、イタコン酸ジエチル、イタコン酸ジエチル、イタコン酸ジブチルなど); マレイン酸あるいはフマール酸のジアルキルエステル類(例えば、ジメチルマレレート、ジブチルフマレートなど)、無水マレイン酸、マレイミド、アクリロニトリル、メタクリロニトリル、マレイロニトリル等がある。その他、一般的には共重合可能である付加重合性不飽和化合物であればよい。

【0048】 この中で、カルボキシスチレン、N-(カルボキシフェニル)アクリルアミド、N-(カルボキシフェニル)メタクリルアミド等のようなカルボキシル基を有するモノマー、マレイミド等、アルカリ溶解性を向上させるモノマーが共重合成分として好ましい。本発明における樹脂中の他の重合性モノマーの含有量としては、全繰り返し単位に対して、50モル%以下が好ましく、より好ましくは30モル%以下である。

【0049】以下に一般式(a)で表される繰り返し構造単位を有する樹脂の具体例を示すが、本発明がこれに限定されるものではない。

[0050]

[化5]

特開2002-6491

[0051] [住6]

[(化7]

[0053] [化8]

$$+CH_2-CH$$
 $+CH_2-CH$ n $+CH_2-CH$ n $+CH_2-CH_2$ $+CH_2-CH_2$ $+CH_2-CH_2$ $+CH_2-CH_2$ $+CH_2-CH_2$ $+CH_2-CH_2$ $+CH_2-CH_2$ $+CH_2-CH_2$ $+CH_2-CH_2$ $+CH_2-CH_2$

【化9】

[0054]

[{t10}

[0055]

$$-(CH_2-CH)$$
 $-(CH_2-CH)$ n $-(CH_3-CH)$ $-(CH_3-CH)$

$$-(CH_2-CH)_m$$
 $-(CH_2-CH)_n$ $-(CH_2-CH)_n$ $-(CH_2-CH)_n$ $-(CH_3-CH)_n$ $-(CH$

$$-(CH_2-CH)$$
 $-(CH_2-CH)$ $-(CH_2-CH)$ $-(CH_2-CH)$ $-(CH_2-CH)$ $-(CH_3-CH)$ $-(C$

【化11】

[0056]

[0057]

【化12】

$$-(CH_2-CH)_m$$
 $-(CH_2-CH)_n$ $-(CH_2-CH)_0$ OH O-C-CH=CH-C-OCH₃
(41)

$$-(CH_2-CH)_m$$
 $-(CH_2-CH)_n$ $-(CH$

【化13】

[0058]

$$-(CH_2-CH)_m$$
 $-(CH_2-CH)_n$ $-(CH_2-CH)_0$ $-(CH_3-CH)_0$ $-(CH$

$$(CH_2-CH)$$
 (CH_2-CH) $(CH_$

$$+(CH_2-CH)_m$$
 $+(CH_2-CH)_n$ $+(CH_2-CH)_o$ $+(CH$

[0059] (化14]

$$-(CH_2-CH)_m$$
 $-(CH_2-CH)_n$ $-(CH_2-CH)_0$ $-(CH_3-CH)_0$ $-(CH$

$$-(CH_2-CH)$$
 $-(CH_2-CH)$ $-(C$

【化15】

[0060]

特開2002-6491

(化16)

[0061]

成分からなる樹脂では、m=10~95、n=5~9 0、好ましくはm=40~90、n=10~60の範囲 で使用される。3成分からなる樹脂では、m=10~9 0, n=5~85, o=5~85, 好ましくはm=40~80、n=10~50、o=10~50の範囲で使用 される。

[0063]上記(B)、好ましくは一般式(a)で表 される繰り返し構造単位を有する樹脂の好ましい分子量 は重量平均で1,000~200,000であり、更に

[0062] m、n、oは樹脂組成のモル比を表し、2 40 る。分子量分布は $1\sim10$ であり、好ましくは $1\sim3$ 、 更に好ましくは1~1.5の範囲のものが使用される。 分子量分布が小さいものほど、解像度、レジスト形状、 及びレジストパターンの側壁がスムーズであり、ラフネ ス性に優れる。一般式(a)で表される繰り返し構造単 位の含有量は、全体の樹脂に対して、5~100モル %、好ましくは10~90モル%である。

【0064】本発明に用いられる一般式(a)で表わさ れる構造単位を含有するアルカリ可溶性樹脂は、Macrom olecules (1995), 28(11), 3787~3789, Polym. Bull. 好ましくは3,000~50,000の範囲で使用され 50 (Berlin)(1990),24(4),385~389,特開平8-2863

75 に記載されている方法により合成することができ る。即ち、ラジカル重合もしくはリビングアニオン重合 法により目的のアルカリ可溶性樹脂を得ることができ る。これらの樹脂は1種で使用しても良いし、複数を混 合して用いても良い。

【0065】ととで、重量平均分子量はゲルバーミエー ションクロマトグラフィーのポリスチレン換算値をもっ て定義される。アルカリ可溶性樹脂のアルカリ溶解速度 は、0、261Nテトラメチルアンモニウムハイドロオ キサイド (TMAH) で測定 (23℃) して20A/秒 10 以上のものが好ましい。特に好ましくは200人/秒以 上のものである。本発明のアルカリ可溶性樹脂は、単独 で用いても良いが、他のアルカリ可溶性樹脂を併用する こともできる。使用比率は本発明のアルカリ可溶性樹脂 100重量部に対して本発明以外の他のアルカリ可溶性 樹脂を最大100重量部まで併用することができる。以 下に併用できるアルカリ可溶性樹脂を例示する。

【0066】例えばノボラック樹脂、水素化ノボラツク 樹脂、アセトンーピロガロール樹脂、スチレンー無水マ 脂及びその誘導体を挙げることができるが、これらに限 定されるものではない。 樹脂 (B) の添加量は組成物の 全固形分に対し、30~95重量%、好ましくは40~ 90重量%、更に好ましくは50~80重量%の範囲で 使用される。

【0067】(2)本発明(A)の電子線又はX線の照 射により、酸及び/又はラジカル種を発生する化合物 本発明に使用される(A)成分は、電子線又はX線の照 射により酸及び/又はラジカル種を発生する化合物であ れば、何れの化合物でも用いることができる。ここで、 酸及び/又はラジカル種を発生する化合物とは、酸を発 生する化合物、酸及びラジカル種を発生する化合物もし くはラジカル種を発生する化合物を表す。

【0068】そのような電子線又はX線の照射により、 酸及び/又はラジカル種を発生する化合物としては、光 カチオン重合の光開始剤、光ラジカル重合の光開始剤、

色素類の光消色剤、光変色剤、あるいはマイクロレジス ト等に使用されている公知の光により酸を発生する化合 物及びそれらの混合物を適宜に選択して使用することが できる。

40

【0069】また、とれらの電子線又はX線の照射によ り、酸及び/又はラジカル種を発生する基、あるいは化 合物をポリマーの主鎖または側鎖に導入した化合物、た とえば、特開昭63-26653号、特開昭55-16 4824号、特開昭62-69263号、特開昭63-146038号、特開昭63-163452号、特開昭 62-153853号、特開昭63-146029号等 に記載の化合物を用いるととができる。さらに米国特許 第3.779.778号、欧州特許第126.712号 等に記載の光により酸を発生する化合物も使用すること ができる。

【0070】また、公知のジアゾニウム塩、ホスホニウ ム塩、ヨードニウム塩、スルホニウム塩、セレノニウム 塩等のオニウム塩、有機ハロゲン化合物、o-ニトロベ ンジルスルホネート化合物、N-イミノスルホネート化 レイン酸共重合体、カルボキシル基含有メタクリル系樹 20 合物、N-イミドスルホネート化合物、ジアゾスルホン 化合物、ジアゾジスルホン化合物、ジスルホン化合物等 を挙げるととができる。

> 【0071】好ましくは、スルホニウム、又はヨードニ ウムのスルホン酸塩化合物、N-ヒドロキシイミドのス ルホン酸エステル化合物、又はジスルホニルジアゾメタ ン化合物である。とれらの中で特に好ましくは、特開平 10-7653号、特開平11-2901号等に記載の N-イミドスルホネート化合物、特開平4-21096 0号、欧州特許第417557号等に記載のジアゾジス 30 ルホン化合物、更に下記一般式(I)~(III)で表 されるスルホニウム塩、ヨードニウム塩を挙げることが できるが、下記一般式(1)~(111)で表されるス ルホニウム塩、ヨードニウム塩が一番好ましい。

[0072]

【化17】

$$R_{5}$$
 R_{1}
 R_{1}

R₁₃

R₁₂

【0073】一般式(1)~一般式(111)中のR, ~R,,は、水素原子、アルキル基、アルコキシ基、ヒド ロキシル基、ハロゲン原子、または、-S-R,,で示す ことができる基である。R,~R,,が表すアルキル基 は、直鎖状でもよく、分岐状でもよく、環状でもよい。 直鎖状又は分岐状アルキル基としては、例えば、メチル 基、エチル基、プロピル基、nーブチル基、sec-ブ チル基、 t - ブチル基など、例えば炭素数 1 ~ 4 個のア ルキル基を挙げることができる。環状アルキル基として は、例えばシクロプロビル基、シクロペンチル基、シク ロヘキシル基など炭素数3~8個のアルキル基を挙げる **ととができる。**

【0074】R、~R、が表すアルコキシ基は、直鎖状 でもよく、分岐状でもよく、環状アルコキシ基でもよ い。直鎖状又は分岐状アルコキシ基としては、例えば炭 素数1~8個のもの例えばメトキシ基、エトキシ基、ヒ ドロキシエトキシ基、プロポキシ基、n-ブトキシ基、 イソブトキシ基、sec‐ブトキシ基、t‐ブトキシ 基、オクチルオキシ基などを挙げることができる。環状 基、シクロヘキシルオキシ基が挙げられる。

【0075】環状アルコキシ基としては、例えば、シク ロベンチルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基が挙げら れる。R、~R、が表すハロゲン原子としては、フゥ素 原子、塩素原子、臭素原子、沃素原子を挙げることがで きる。R、~R、、が表す-S-R、。中のR、。は、アルキ ル基、又はアリール基である。Rょか表すアルキル基の 範囲としては、例えばRi~Ri,が表すアルキル基とし て既に列挙したアルキル基中のいずれをも挙げることが 40 できる。R,,が表すアリール基は、フェニル基、トリル 基、メトキシフェニル基、ナフチル基など、炭素数6~ 14個のアリール基を挙げることができる。

【0076】R、~R、、が表すアルキル基及びアルコキ シ基、及び、Raaが表すアルキル基及びアリール基は、 更に置換基を結合して炭素数を増やしていてもよく、置 換基を有していなくてもよい。更に結合していてもよい 置換基としては、好ましくは、炭素数1~4個のアルコ キシ基、炭素数6~10個のアリール基、炭素数2~6 個のアルケニル基を挙げることができ、シアノ基、ヒド アルコキシ基としては、例えば、シクロペンチルオキシ 50 ロキシル基、カルボキシ基、アルコキシカルボニル基、

ニトロ基等も挙げるととができる。その他、ハロゲン原 子でもよい。たとえば、ファ素原子、塩素原子、沃素原 子を挙げることができる。

[0077] 一般式(I) 中のR₁~R₁,で示す基は、 そのうちの2つ以上が結合し、環を形成していてもよ い。環は、R、~R、で示す基の末端が直接結合して形 成してもよい。炭素、酸素、イオウ、及び窒素から選択 される1種又は2種以上の元素を介して間接的に結びあ い、環を形成していてもよい。R1~R1,のうちの2つ 以上が結合して形成する環構造としては、フラン環、ジ 10 ヒドロフラン環、ビラン環、トリヒドロビラン環、チオ フェン環、ピロール環などに見られる環構造と同一の構 造を挙げることができる。一般式(II)中のR,。~R ょんついても同様のことを言うことができる。2つ以上 が直接又は間接に結合し、環を形成していてもよい。一 般式(III)中のR.。~R., についても同様である。 [0078] 一般式 (I) ~ (III) はX⁻を有する。一 般式(I)~(III) が有するX-は、酸のアニオンであ る。アニオンを形成している酸は、ベンゼンスルホン 酸、ナフタレンスルホン酸、又はアントラセンスルホン 20 酸の中から選択される酸である。酸には1以上のフッ素 原子が置換している。又はその酸は、そのファ素原子と ともにあるいはファ素原子に代え、アルキル基、アルコ キシル基、アシル基、アシロキシル基、スルホニル基、 スルホニルオキシ基、スルホニルアミノ基、アリール 基、アラルキル基、アルコキシカルボニル基、からなる 群から選択された少なくとも1種の有機基を有し、しか も、その有機基は少なくとも1個のファ素原子を更に置 換している。また、上記のベンゼンスルホン酸、ナフタ レンスルホン酸、又はアントラセンスルホン酸は、フッ 索以外のハロゲン原子、水酸基、ニトロ基等で置換され ていてもよい。

【0079】X のアニオンを形成するベンゼンスルホ ン酸などに結合するアルキル基は、例えば炭素数1~1 2のアルキル基である。アルキル基は、直鎖状でもよ く、分岐状でもよく、環状でもよい。少なくとも1個の フゥ素原子、好ましくは25個以下のフゥ素原子が置換。 している。具体的にはトリフロロメチル基、ペンタフロ ロエチル基、2、2、2-トリフロロエチル基、ヘプタ フロロプロビル基、ヘプタフロロイソプロビル基、パー フロロブチル基、パーフロロオクチル基、パーフロロド デシル基、パーフロロシクロヘキシル基等を挙げること ができる。なかでも、全てファ素で置換された炭素数1 ~4のパーフロロアルキル基が好ましい。

【0080】アルキル基とともにあるいは単独で上記の ベンゼンスルホン酸などに結合するアルコキシ基は、炭 素数が1~12のアルコキシ基である。アルコキシ基 は、直鎖状でもよく、分岐状でもよく、環状でもよい。 少なくとも1個のフッ素原子、好ましくは25個以下の キシ基、ペンタフロロエトキシ基、ヘブタフロロイソブ ロビルオキシ基、パーフロロブトキシ基、パーフロロオ クチルオキシ基、パーフロロドデシルオキシ基、パーフ ロロシクロヘキシルオキシ基等を挙げることができる。 なかでも、全てフッ索で置換された炭素数1~4のパー フロロアルコキシ基が好ましい。

【0081】アルキル基とともにあるいは単独で上記の ベンゼンスルホン酸などに結合するアシル基は、炭素数 2~12、1~23個のファ素原子で置換されているも のが好ましい。具体的にはトリフロロアセチル基、フロ ロアセチル基、ペンタフロロプロピオニル基、ペンタフ ロロベンゾイル基等を挙げるととができる。

【0082】アルキル基とともにあるいは単独で上記の ベンゼンスルホン酸などに結合するアシロキシ基は、炭 素数が2~12、1~23個のフッ素原子で置換されて いるものが好ましい。具体的にはトリフロロアセトキシ 基、フロロアセトキシ基、ペンタフロロプロピオニルオ キシ基、ペンタフロロベンゾイルオキシ基等を挙げると とができる。アルキル基とともにあるいは単独で上記の ベンゼンスルホン酸などに結合するスルホニル基として は、炭素数が1~12、1~25個のフッ素原子で置換 されているものが好ましい。具体的にはトリフロロメタ ンスルホニル基、ペンタフロロエタンスルホニル基、パ ーフロロブタンスルホニル基、パーフロロオクタンスル ホニル基、ペンタフロロベンゼンスルホニル基、4-ト リフロロメチルベンゼンスルホニル基等を挙げることが できる.

【0083】アルキル基とともにあるいは単独で上記の ベンゼンスルホン酸などに結合する上記スルホニルオキ 30 シ基としては、炭素数が1~12、1~25個のフッ素 原子で置換されているものが好ましい。具体的にはトリ フロロメタンスルホニルオキシ、パーフロロブタンスル ホニルオキシ基、4-トリフロロメチルベンゼンスルホ ニルオキシ基等を挙げることができる。アルキル基とと もにあるいは単独で上記のベンゼンスルホン酸などに結 合する上記スルホニルアミノ基としては、炭素数が1~ 12であって、1~25個のフッ素原子で置換されてい るものが好ましい。具体的にはトリフロロメタンスルホ ニルアミノ基、パーフロロブタンスルホニルアミノ基、 40 パーフロロオクタンスルホニルアミノ基、ペンタフロロ ベンゼンスルホニルアミノ基等を挙げることができる。 【0084】アルキル基とともにあるいは単独で上記の ベンゼンスルホン酸などに結合する上記アリール基とし ては、炭素数が6~14、1~9個のフッ素原子で置換 されているものが好ましい。具体的にはペンタフロロフ ェニル基、4-トリフロロメチルフェニル基、ヘプタフ ロロナフチル基、ノナフロロアントラニル基、4-フロ ロフェニル基、2、4-ジフロロフェニル基等を挙げる てとができる。アルキル基とともにあるいは単独で上記 ファ索原子が置換している。具体的にはトリフロロメト 50 のベンゼンスルホン酸などに結合する上記アラルキル基

としては、炭素数が7~10、1~15個のファ素原子 で置換されているものが好ましい。具体的にはペンタフ ロロフェニルメチル基、ペンタフロロフェニルエチル 基、パーフロロベンジル基、パーフロロフェネチル基等 を挙げることができる。アルキル基とともにあるいは単 独で上記のベンゼンスルホン酸などに結合する上記アル コキシカルボニル基としては、炭素数が2~13、1~ 25個のフッ素原子で置換されているものが好ましい。 具体的にはトリフロロメトキシカルボニル基、ベンタフ ロロエトキシカルボニル基、ペンタフロロフェノキシカ 10 除く)、水酸基、ニトロ基等で置換されてもよい。以下 ルボニル基、パーフロロブトキシカルボニル基、パーフ ロロオクチルオキシカルボニル基等を挙げることができ

[0085]とのようなアニオンの中で、最も好ましい

X⁻はフッ素置換ベンゼンスルホン酸アニオンであり、 中でもペンタフルオロベンゼンスルホン酸アニオンが特 に好ましい。また、上記含ファ素置換基を有するベンゼ ンスルホン酸、ナフタレンスルホン酸、又はアントラセ ンスルホン酸は、さらに直鎖状、分岐状あるいは環状ア ルコキシ基、アシル基、アシロキシ基、スルホニル基、 スルホニルオキシ基、スルホニルアミノ基、アリール 基、アラルキル基、アルコキシカルボニル基(これらの **炭素数範囲は前記のものと同様)、ハロゲン(フッ素を** に、これらの一般式(1)~(III)で表される化合物の 具体例を示すが、これに限定されるものではない。 [0086]

【化18】

$$O_2N$$

$$O_3S-O_3S-CF_3$$

$$(I-4)$$

[0087] [化19]

[0089] [(t21] 10

54

56

[0091]

40 【化23】

【0092】一般式(I)、一般式(II)の化合物は、 次のような方法で合成できる。例えば、アリールマグネ シウムブロミドなどのアリールグリニャール試薬とフェ ニルスルホキシドとを反応させ、得られたトリアリール スルホニウムハライドを対応するスルホン酸と塩交換す る。別の方法もある。例えば、フェニルスルホキシドと 対応する芳香族化合物をメタンスルホン酸/五酸化二リ ンあるいは塩化アルミなどの酸触媒を用いて縮合、塩交 換する方法がある。また、ジアリールヨードニウム塩と ジアリールスルフィドを酢酸銅などの触媒を用いて縮

40 ずれの方法でも、フェニルスルホキシドは、置換基をベ ンゼン環に置換させていてもよく、そのような置換基が なくてもよい。一般式(III)の化合物は過ヨウ素酸塩を 用いて芳香族化合物を反応させることにより合成可能で ある。

【0093】本発明で使用する(A)成分の含有量は、 全ネガ型レジスト組成物の固形分に対し、0.1~20 重量%が適当であり、好ましくは0.5~10重量%、 更に好ましくは1~7重量%である。

【0094】本発明においては、上記一般式(1)~一 合、塩交換する方法などによって合成できる。上記のい 50 般式(111)で表わされる化合物以外に、あるいはと

ルエーテル化フェノール化合物あるいは樹脂等が挙げら 【0097】具体的には、架橋剤は、フェノール誘導体

60

れらと共に、放射線の照射により分解して酸及び/又は ラジカル種を発生する他の化合物を用いることができ る。一般式(1)~一般式(111)で表わされる化合 物とともに放射線の照射により分解して酸及び/又はラ ジカル種を発生する他の化合物を用いる場合には、放射 線の照射により分解して酸及び/又はラジカル種を発生 する他の化合物の比率は、モル比で100/0~20/ 80、好ましくは90/10~40/60、更に好まし くは80/20~50/50である。

を使用することができる。好ましくは、分子量が120 0以下、分子内にベンゼン環を3~5個含み、さらにヒ ドロキシメチル基またはアルコキシメチル基を合わせて 2個以上有し、そのヒドロキシメチル基、アルコキシメ チル基を少なくともいずれかのベンゼン環に集中させ、 あるいは振り分けて結合してなるフェノール誘導体を挙 10 げることができる。このようなフェノール誘導体を用い ることにより、本発明の効果をより顕著にすることがで きる。ベンゼン環に結合するアルコキシメチル基として は、炭素数6個以下のものが好ましい。具体的にはメト キシメチル基、エトキシメチル基、n-プロポキシメチ ル基、i-プロポキシメチル基、n-ブトキシメチル 基、i-ブトキシメチル基、sec-ブトキシメチル 基、 t - ブトキシメチル基が好ましい。 さらに、2-メ トキシエトキシ基及び、2-メトキシ-1-プロピル基 の様に、アルコキシ置換されたアルコキシ基も好まし シルオキシメチル化メラミン化合物あるいは樹脂、アル 20 い。これらのフェノール誘導体の内、特に好ましいもの

【0095】(3)本発明(C)の酸架橋剤 本発明においては、アルカリ可溶性樹脂、酸及び/又は ラジカル発生剤とともに、酸により架橋する化合物(以 下、適宜、酸架橋剤又は単に架橋剤と称する)を使用す る。とこでは公知の酸架橋剤を有効に使用することがで きる。好ましくは、ヒドロキシメチル基、アルコキシメ チル基、アシルオキシメチル基、又はアルコキシメチル エーテル基を2個以上有する化合物あるいは樹脂、又は エポキシ化合物である。

を以下に挙げる。

【0096】更に好ましくは、アルコキシメチル化、ア コキシメチル化、アシルオキシメチル化ウレア化合物あ るいは樹脂、ヒドロキシメチル化又はアルコキシメチル 化フェノール化合物あるいは樹脂、及びアルコキシメチ

[0098] 【化24】

$$\begin{array}{c} \text{El} \\ \text{L}^{1} \\ \text{HO} \\ \text{L}^{2} \\ \text{OH} \\ \text{OH} \\ \text{OH} \end{array}$$

HO
$$L^3$$
 L^6 OH L^7 L^6 OH L^2 OH L^4 OH

[0099] [(t25] 20

HO
$$\begin{array}{c}
\downarrow^{1} \\
\downarrow^{1} \\
\downarrow^{2} \\
\downarrow^{4}
\end{array}$$
OH

[0100] [化26]

HO
$$\stackrel{L^1}{\longrightarrow}$$
 S $\stackrel{L^6}{\longrightarrow}$ OH $\stackrel{L^5}{\longrightarrow}$ OH

[0101] [化27]

$$\begin{array}{c} & & & \\ L^1 \\ \text{HO} \\ & \downarrow^2 \\ \end{array} \begin{array}{c} & & \\ \text{OH} \\ & \downarrow^3 \\ \end{array} \begin{array}{c} L^4 \\ \text{OH} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} L^1 \\ HO \\ L^2 \end{array} \begin{array}{c} S \\ OH \\ L^3 \end{array} \begin{array}{c} L^4 \\ OH \end{array}$$

[0102]

[作28]

$$\begin{array}{c|c}
 & OH \\
 & L^2 \\
 & DH \\
 & L^3 \\
 & OH \\
 & L^4 \\
 & DH \\
 & L^5 \\
 & OH \\
 & DH \\$$

【0103】(式中、L¹~L¹は、同じであっても異なっていてもよく、ヒドロキシメチル基、メトキシメチル 基又はエトキシメチル基を示す。)

ヒドロキシメチル基を有するフェノール誘導体は、対応 するヒドロキシメチル基を有さないフェノール化合物

(上記式においてL³~L°が水素原子である化合物)と 40 ホルムアルデヒドを塩基触媒下で反応させることによって得ることができる。この際、樹脂化やゲル化を防ぐために、反応温度を60℃以下で行うことが好ましい。具体的には、特開平6-282067号、特開平7-64285号等に記載されている方法にて合成することができる。

【0104】アルコキシメチル基を有するフェノール誘導体は、対応するヒドロキシメチル基を有するフェノール誘導体とアルコールを酸触媒下で反応させることによって得ることができる。この際、樹脂化やゲル化を防ぐ

ために、反応温度を100℃以下で行うことが好ましい。具体的には、欧州特許EP632003A1等に記載されている方法にて合成することができる。このようにして合成されたヒドロキシメチル基またはアルコキシメチル基を有するフェノール誘導体は、保存時の安定性の点で好ましいが、アルコキシメチル基を有するフェノール誘導体は保存時の安定性の観点から特に好ましい。ヒドロキシメチル基またはアルコキシメチル基を合わせて2個以上有し、いずれかのベンゼン環に集中させ、あるいは振り分けて結合してなるこのようなフェノール誘導体は、単独で使用してもよく、また2種以上を組み合わせて使用してもよい。

【0105】上記フェノール誘導体以外にも、下記の

- (i)、(ii)の化合物が架橋剤として使用できる。
- ル誘導体とアルコールを酸触媒下で反応させることによ (i) N-ヒドロキシメチル基、N-アルコキシメチって得ることができる。この際、樹脂化やゲル化を防ぐ 50 ル基、若しくはN-アシルオキシメチル基を有する化合

ができる。

69

物

明する。

(ii) エポキシ化合物

【0106】架橋剤は、全レジスト組成物固形分中、3~65重量%、好ましくは5~50重量%の添加量で用いられる。架橋剤の添加量が3重量%未満であると残膜率が低下し、また、65重量%を越えると解像力が低下し、更にレジスト液の保存時の安定性の点で余り好ましくない。

【0107】本発明において、上記のフェノール誘導体に加え、例えば上述のような他の架橋剤(i)、(ii)を併用することもできる。上記のフェノール誘導体に加えて併用しうる他の架橋剤の比率は、モル比で100/0~20/80、好ましくは90/10~40/60、更に好ましくは80/20~50/50である。【0108】これらの架橋剤については以下に詳細に説

(i) Nーヒドロキシメチル基、Nーアルコキシメチル基、若しくはNーアシルオキシメチル基を有する化合物としては、欧州特許公開(以下、「EP-A」と記載する)第0、133、216号、西独特許第3、63 204、671号、同第3、711、264号に開示された単量体及びオリゴマーーメラミンーホルムアルデヒド縮合物並びに尿素ーホルムアルデヒド縮合物、EP-A第0、212、482号に開示されたアルコキシ置換化合物等に開示されたベンゾグアナミンーホルムアルデヒド縮合物等が挙げられる。更に好ましい例としては、例えば、少なくとも2個の遊離Nーヒドロキシメチル基、Nーアルコキシメチル基、若しくはNーアシルオキシメチル基を有するメラミンーホルムアルデヒド誘導体が挙げられ、中でもNーアルコキシメチル誘導体が特に好まし 30い。

【0109】(ii) エボキシ化合物としては、一つ以上のエボキシ基を含む、モノマー、ダイマー、オリゴマー、ボリマー状のエボキシ化合物を挙げることができる。例えば、ビスフェノールAとエピクロルヒドリンとの反応生成物、低分子量フェノールーホルムアルデヒド樹脂とエピクロルヒドリンとの反応生成物等が挙げられる。その他、米国特許第4,026,705号公報、英国特許第1,539,192号公報に記載され、使用されているエボキシ樹脂を挙げることができる。

【0110】(4)本発明(D)のファ索系及び/又は シリコン系界面活性剤

本発明のネガ型フォトレジスト組成物には、(D)ファ 素系及び/又はシリコン系界面活性剤を含有する。本発 明のネガ型フォトレジスト組成物には、ファ索系界面活 性剤、シリコン系界面活性剤及びファ素原子と珪素原子 の両方を含有する界面活性剤のいずれか、あるいは2種 以上を含有することができる。これらファ索系及び/又 はシリコン系界面活性剤の添加は、現像欠陥の抑制、及 び、塗布性の向上に効果を有する。

70 【0111】とれらの界面活性剤として、例えば特開昭 62-36663号、特開昭61-226746号、特開昭61-226745号、 特開昭62-170950号、特開昭63-34540号、特開平7-23016 5号、特開平8-62834号、特開平9-54432号、特開平9-598 8号、米国特許5405720号、米国特許5360692号、米国特 許5529881号、米国特許5296330号、米国特許5436098 号、米国特許5576143号、米国特許5296143号、米国特許 5294511号、及び、米国特許5824451号記載の界面活性剤 を挙げることができ、下記市販の界面活性剤をそのまま 用いることもできる。このような市販の界面活性剤とし て、例えばエフトップEF301、EF303、(新秋田化成(株) 製)、フロラードFC430、431(住友スリーエム(株)製)、 メガファックF171、F173、F176、F189、R08 (大日本イ ンキ(株)製)、サーフロンS-382、SC101、102、10 3、104、105、106(旭硝子(株)製)等のファ素系界面 活性剤又はシリコン系界面活性剤を挙げることができ る。またポリシロキサンポリマーKP-341 (信越化学工 業(株)製)もシリコン系界面活性剤として用いること

【0112】界面活性剤の配合量は、本発明の組成物中の固形分を基準として、通常0.001重量%~2重量%、好ましくは0.01重量%~1重量%である。これらの界面活性剤は単独で添加してもよいし、また、いくつかの組み合わせで添加するとともできる。

(5)本発明(E)の酸及び/又はラジカルにより重合可能な不飽和結合を有する化合物

本発明(A)の化合物から発生する酸及び/又はラジカルにより重合し得る不飽和結合を有する化合物としては、重合性基を有する公知のモノマーが特に制限なく使用することができる。そのようなモノマーとしては、具体的には、例えば、2-エチルヘキシルアクリレート、2-ヒドロキシブロビルアクリレート等の単官能アクリル酸エステル及びその誘導体あるいはこれらのアクリレートをメタクリレート、イタコネート、クロトネート、マレエート等に代えた化合物;

【0113】ポリエチレングリコールジアクリレート、ベンタエリスリトールジアクリレート、ビスフェノール Aジアクリレート、ヒドロキシピバリン酸ネオペンチル グリコールのεーカブロラクトン付加物のジアクリレート等の2官能アクリル酸エステル及びその誘導体あるいはこれらのアクリレートをメタクリレート、イタコネート、クロトネート、マレエート等に代えた化合物:【0114】あるいはトリメチロールプロバントリ(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールペンタアクリレート、ジペンタエリスリトールペンタアクリレート、ジペンタエリスリトールトリアクリレート、ピロガロールトリアクリレート等の多官能アクリル酸エステル及びその誘導体あるいはこれらのアクリレートをメタクリレート、イタコネート、クロトネート、マレエート等に代えた化合物等を挙げることができる。ま

た、適当な分子量のオリゴマーにアクリル酸又はメタア クリル酸を導入し、光重合性を付与した所謂プレポリマ ーと呼ばれるものも好適に使用できる。

【0115】 この他に、特開昭58-212994号、同61-6649号、同62-46688号、同62-48589号、同62-173295号、同62-187092号、同63-67189号、特開平1-244891号等に記載の化合物などを挙げることができ、更に「11290の化学商品」化学工業日報社、286~294頁に記載の化合物、「UV・EB硬化ハンドブッ10ク(原料編)」高分子刊行会、11~65頁に記載の化合物なども好適に用いることができる。

【0116】なかでも、分子内に2個以上のアクリル基 又はメタクリル基を有する化合物が本発明においては好 ましく、更に分子量が10,000以下、より好ましく は5,000以下のものが望ましい。本発明において は、重合性化合物は、前記例示したものも含めて重合性 基を有するモノマー、プレボリマーのなかから、目的に 応じて1種あるいは相溶性、親和性に問題がなければ、 2種以上を組合せて用いることができる。不飽和基を有 する化合物は、全レジスト組成物固形分中、2~50重 量%、好ましくは5~40重量%、更に好ましくは10 ~30重量%の添加量で用いられる。

【0117】(6)本発明の(F)の有機塩基性化合物本発明で用いることのできる好ましい有機塩基性化合物とは、フェノールよりも塩基性の強い化合物である。中でも含窒素塩基性化合物が好ましい。好ましい化学的環境として、下記式(A)~(E)の構造を有する化合物を挙げるととができる。

[0118] [化29]

$$= C - N = C - \qquad \cdots (C)$$

$$= C - N - \cdots (D)$$

$$R^{254}$$
 R^{255}
 R^{253} C^{-N} C^{-R}

【0119】 CCで、R***、R*** 及びR***は、同一でも異なってもよく、水素原子、炭素数1~6個のアルキル基、炭素数1~6個のアミノアルキル基、炭素数1~6個のヒドロキシアルキル基又は炭素数6~20個の置換もしくは非置換のアリール基を表し、CCで、R****とR***は、互いに結合して環を形成してもよい。R***、R***、R***、及びR***は、同一でも異なってもよく、炭素数1~6個のアルキル基を表す。更に好ましい化合物は、一分子中に異なる化学的環境の窒素原子を2個以上有する含窒素塩基性化合物であり、特に好ましくは、置換もしくは未置換のアミノ基と窒素原子を含む環構造の両方を含む化合物もしくはアルキルアミノ基を有する化合物である。

【0120】好ましい具体例としては、置換もしくは未 置換のグアニジン、置換もしくは未置換のアミノビリジ ン、置換もしくは未置換のアミノアルキルビリジン、置 換もしくは未置換のアミノビロリジン、置換もしくは未 置換のインダゾール、イミダゾール、置換もしくは未置 換のピラゾール、置換もしくは未置換のピラジン、置換 もしくは未置換のピリミジン、置換もしくは未置換のプ リン、置換もしくは未置換のイミダゾリン、置換もしく は未置換のピラゾリン、置換もしくは未置換のピペラジ ン、置換もしくは未置換のアミノモルフォリン、置換も しくは未置換のアミノアルキルモルフォリン等が挙げら れる。好ましい置換基は、アミノ基、アミノアルキル 基、アルキルアミノ基、アミノアリール基、アリールア ミノ基、アルキル基、アルコキシ基、アシル基、アシロ キシ基、アリール基、アリールオキシ基、ニトロ基、水 酸基、シアノ基である。

30 【0121】特に好ましい化合物として、グアニジン、
1、1ージメチルグアニジン、1、1、3、3、一テト
ラメチルグアニジン、イミダゾール、2ーメチルイミダゾ
ール、4ーメチルイミダゾール、Nーメチルイミダゾ
ール、2ーフェニルイミダゾール、4、5ージフェニル
イミダゾール、2、4、5ートリフェニルイミダゾール、2ーアミノビリジン、3ーアミノビリジン、4ーア
ミノビリジン、2ージメチルアミノビリジン、4ージメ
チルアミノビリジン、2ージエチルアミノビリジン、2
ー (アミノメチル) ビリジン、2ーアミノー3ーメチル
ゼリジン、2ーアミノー4ーメチルビリジン、2ーアミ
ノー5ーメチルビリジン、2ーアミノー6ーメチルビリジン、3ーアミノエチルビリジン、4ーアミノエチルビリジン、1000円に

【0122】3-アミノビロリジン、ビベラジン、N-(2-アミノエチル)ビベラジン、N-(2-アミノエチル)ビベラジン、N-(2-アミノエチル)ビベリジン、4-アミノ-2、2、6、6-テトラメチルビベリジン、4-ピベリジノビベリジン、2-イミノビベリジン、1-(2-アミノエチル)ビロリジン、ビラゾール、3-アミノ-5-メチルビラゾール、

ピラジン、2-(アミノメチル)-5-メチルピラジ ン、ビリミジン、2,4-ジアミノビリミジン、4,6 ージヒドロキシビリミジン、2 - ピラゾリン、3 - ピラ ゾリン、N-アミノモルフォリン、N-(2-アミノエ チル) モルフォリンなどが挙げられるがこれに限定され るものではない。とれらの含窒素塩基性化合物は、単独 であるいは2種以上一緒に用いられる。

【0123】酸発生剤と有機塩基性化合物の組成物中の 使用割合は、(酸発生剤)/(有機塩基性化合物)(モ ル比) = 2. 5~300であることが好ましい。 該モル 比が2. 5未満では低感度となり、解像力が低下する場 合があり、また、300を越えると露光後加熱処理まで の経時でレジストパターンの太りが大きくなり、解像力 も低下する場合がある。(酸発生剤)/(有機塩基性化 合物) (モル比) は、好ましくは5.0~200、更に 好ましくは7.0~150である。

【0124】(7)本発明の組成物に使用してもよいそ の他の成分

本発明のネガ型レジスト組成物には必要に応じて、更 に、染料、ラジカル発生剤、溶剤、上記フッ素系シリコ 20 ン系界面活性剤以外の界面活性剤などを含有させること ができる。

【0125】(7)-1 染料

好適な染料としては油性染料及び塩基性染料がある。具 体的にはオイルイエロー#101、オイルイエロー#1 03、オイルピンク#312、オイルグリーンBG、オ イルブルーBOS、オイルブルー#603、オイルブラ ックBY、オイルブラックBS、オイルブラックT-5 05 (以上オリエント化学工業株式会社製)、クリスタ ルバイオレット (CI42555)、メチルバイオレッ ト(CI42535)、ローダミンB(CI45170 B)、マラカイトグリーン(CI42000)、メチレ ンブルー(C152015)等を挙げることができる。 【0126】(7)-2 ラジカル発生剤

本発明のネガ型レジスト組成物には必要に応じ、(F) の重合性化合物の反応を促進させる為、ラジカル発生剤 を併用することができる。このようなラジカル発生剤と しては、一般にラジカル重合による高分子合成反応に用 いられる公知のラジカル重合開始剤を特に制限なく、使 用することができ、2,2'-アゾピスイソブチロニト リル、2、2'-アゾビスプロピオニトリル等のアゾビ スニトリル系化合物、過酸化ベンゾイル、過酸化ラウロ イル、過酸化アセチル、過安息香酸-t-ブチル、α-クミルヒドロパーオキサイド、ジーtーブチルパーオキ サイド、ジイソプロピルパーオキシジカーボネート、t - ブチルパーオキシイソプロピルカーボネート、過酸 類、アルキルパーオキシカルパメート類、ニトロソアリ ールアシルアミン類等の有機過酸化物、

【0127】過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウム、過

ン、p-ニトロベンゼンジアゾニウム、アゾピス置換ア ルカン類、ジアゾチオエーテル類、アリールアゾスルホ ン類等のアゾ又はジアゾ系化合物、ニトロソフェニル尿 素、テトラメチルチウラムジスルフィド等のテトラアル キルチウラムジスルフィド類、ジベンゾイルジスルフィ ド等のジアリールジスルフィド類、ジアルキルキサント ゲン酸ジスルフィド類、アリールスルフィン酸類、アリ ールアルキルスルホン類、1-アルカンスルフィン酸類 等を挙げることができる。

【0128】ラジカル発生剤のラジカル発生のための活 性化エネルギーは30Kcal/モル以上であることが 好ましく、そのようなものとしてアゾビスニトリル系化 合物、有機過酸化物が挙げられる。中でも、常温で安定 性に優れ、加熱時の分解速度が速く、分解時に無色とな る化合物が好ましく、過酸化ベンゾイル、2,2'-ア ゾピスイソブチロニトリル等を挙げることができる。上 記ラジカル発生剤は単独で用いても2種以上併用しても 良く、ラジカル重合層の全固形分に対し0.5~30重 量%程度、好ましくは2~10重量%で用いる。

【0129】(7)-3 溶剤類

本発明の組成物は、上記各成分を溶解する溶媒に溶かし て支持体上に塗布する。ととで使用する溶媒としては、 ゙゙エチレンジクロライド、シクロヘキサノン、シクロペン タノン、2-ヘプタノン、アープチロラクトン、メチル エチルケトン、エチレングリコールモノメチルエーテ ル、エチレングリコールモノエチルエーテル、2-メト キシエチルアセテート、エチレングリコールモノエチル エーテルアセテート、プロピレングリコールモノメチル エーテル、プロピレングリコールモノエチルエーテル、 30 プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート、 トルエン、酢酸エチル、乳酸メチル、乳酸エチル、メト キシプロピオン酸メチル、エトキシプロピオン酸エチ ル、ピルビン酸メチル、ビルビン酸エチル、ピルビン酸 プロピル、N、N-ジメチルホルムアミド、ジメチルス ルホキシド、N-メチルピロリドン、テトラヒドロフラ ン等が好ましく、これらの溶媒を単独あるいは混合して 使用する。

【0130】(7)-4 界面活性剤類

上記溶媒に界面活性剤を加えることもできる。具体的に 40 は、ポリオキシエチレンラウリルエーテル、ポリオキシ エチレンステアリルエーテル、ポリオキシエチレンセチ ルエーテル、ポリオキシエチレンオレイルエーテル等の ポリオキシエチレンアルキルエーテル類、ポリオキシエ チレンオクチルフェノールエーテル、ポリオキシエチレ ンノニルフェノールエーテル等のポリオキシエチレンア ルキルアリルエーテル類、ポリオキシエチレン・ポリオ キシプロピレンブロックコポリマー類、ソルビタンモノ **ラウレート、ソルビタンモノパルミテート、ソルビタン** モノステアレート、ソルビタンモノオレエート、ソルビ 塩素酸カリウム等の無機過酸化物、ジアゾアミノベンゼ 50 タントリオレエート、ソルビタントリステアレート等の

ソルビタン脂肪酸エステル類、ポリオキシエチレンソル ビタンモノラウレート、ポリオキシエチレンソルビタン モノパルミテート、

75

【0131】ポリオキシエチレンソルビタンモノステアレート、ポリオキシエチレンソルビタントリステアレート等のポリオキシエチレンソルビタントリステアレート等のポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル類等のノニオン系界面活性剤、アクリル酸系もしくはメタクリル酸系(共)重合ポリフローNo.75、No.95(共栄社油脂化学工業(株)製)等を挙げることができ 10る。これらの界面活性剤の配合量は、本発明の組成物中の固形分100重量部当たり、通常、2重量部以下、好ましくは1重量部以下である。これらの界面活性剤は単独で添加してもよいし、また、いくつかの組み合わせで添加することもできる。

【0132】精密集積回路素子の製造などにおいてレジスト膜上へのパターン形成工程は、基板(例:シリコン/二酸化シリコン皮覆、ガラス基板、ITO基板等の透明基板等)上に、本発明のネガ型フォトレジスト組成物を塗布し、次に電子線(75keV以上の加速電圧条件 20下)又はX線描画装置を用いて照射を行い、加熱、現像、リンス、乾燥することにより良好なレジストパターンを形成することができる。

【0133】本発明のネガ型フォトレジスト組成物の現 像液としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭 酸ナトリウム、ケイ酸ナトリウム、メタケイ酸ナトリウ ム、アンモニア水等の無機アルカリ類、エチルアミン、 nープロピルアミン等の第一アミン類、ジエチルアミ ン、ジーnーブチルアミン等の第二アミン類、トリエチ ルアミン、メチルジェチルアミン等の第三アミン類、ジ 30 メチルエタノールアミン、トリエタノーアミン等のアル コールアミン類、テトラメチルアンモニウムヒドロキシ ド、テトラエチルアンモニウムヒドロキシド、コリン等 の第四級アンモニウム塩、ピロール、ピペリジン等の環 状アミン類、等のアルカリ類の水溶液を使用することが できる。更に、上記アルカリ類の水溶液にイソプロビル アルコール等のアルコール類、ノニオン系等の界面活性 剤を適当量添加して使用することもできる。これらの現 像液の中で好ましくは第四アンモニウム塩、更に好まし くは、テトラメチルアンモニウムヒドロオキシド、コリ ンである。

[0134]

【実施例】以下、本発明を実施例により更に詳細に説明 するが、本発明の内容がこれにより限定されるものでは ない。

【0135】1. 構成素材の合成例

(1)重合可能な不飽和基を有するアルカリ可溶性樹脂合成例1(樹脂例(2)の合成)

ボリ (4-ヒドロキシスチレン) (日本曹達株式会社 し、これにクロロメチルスチレン3.4g(0.0 製、商品名VP-15000)12.1g(0.10モ 50 モル)を添加した。更にトリエチルアミン2.3g

ル)をTHF100mlに溶解し、メタクリル酸無水物3.7g(0.024モル)を添加した。更にピリジン2.4g(0.030モル)を添加して、攪拌下5時間加熱還流させた。反応液を放冷後、イオン交換水1L中に激しく攪拌しながち投入することにより、白色樹脂を析出させた。イオン交換水で水洗後、得られた樹脂を減圧下で乾燥させ、本発明の樹脂(2)13.1gを得た。NMRで不飽和基の含有率を測定したところ、ボリヒドロキシスチレンのOH基へのメタクリル基の導入量は18モル%であった。またGPCにて分子量を測定したところ、重量平均で16、700(分散度1.2;ボリスチレン標準)であった。

76

【0136】合成例2(樹脂例(4)の合成)ポリ(4-ヒドロキシスチレン)(日本曹達株式会社製、商品名VP-8000)12.1g(0.10モル)をN、N-ジメチルアセトアミド100mlに溶解し、これに2-イソシアナトエチル メタクリレート3.1g(0.020モル)を添加して、提拌下90℃で7時間加熱した。反応液を放冷後、イオン交換水1L中に激しく摂拌しながら投入することにより、白色樹脂を析出させた。イオン交換水で水洗後、得られた樹脂を減圧下で乾燥させ、本発明の樹脂(4)14.4gを得た。NMRで不飽和基の含有率を測定したところ、ポリヒドロキシスチレンのOH基へのメタクリル基の導入量は16モル%であった。またGPCにて分子量を測定したところ、重量平均で9、100(分散度1.2;ポリスチレン標準)であった。

[0137] 合成例3(樹脂例(7)の合成) ポリ(4-ヒドロキシスチレン)(日本曹達株式会社 製、商品名VP-8000) 12. 1g(0. 10モ ル)をTHF100mlに溶解し、4-スチレンスルホ ニルクロリド4.7g(0.023モル)を添加した。 更にN, N-ジメチルアミノビリジン0.37g(0. 003モル) /トリエチルアミン2. 1g(0.020 モル)のTHF20m1溶液を氷冷下、攪拌しながら滴 下した。更に室温下、5時間撹拌した。反応液を濾過 し、瀘液をイオン交換水1し中に激しく攪拌しながら投 入することにより、白色樹脂を析出させた。イオン交換 水で水洗後、得られた樹脂を減圧下で乾燥させ、本発明 の樹脂(7)15.0gを得た。NMRで不飽和基の含 有率を測定したところ、ポリヒドロキシスチレンのOH 基へのスチリル基の導入量は18モル%であった。また GPCにて分子量を測定したところ、重量平均で9、2 00(分散度1.2;ポリスチレン標準)であった。 【0138】合成例4(樹脂令(8)の合成) ポリ(4-ヒドロキシスチレン) (日本曹達株式会社 製、商品名VP-8000)12.1g(0.10モ ル)をN, N-ジメチルアセトアミド100mlに溶解 し、これにクロロメチルスチレン3、4g(0.022

(0.022モル) のN. N-ジメチルアセトアミド2 0m 1溶液を室温下、撹拌しながら滴下した。その後反 応液を60℃にて5時間撹拌した。反応液を放冷後、イ オン交換水1上中に激しく攪拌しながら投入することに より、白色樹脂を析出させた。イオン交換水で水洗後、 得られた樹脂を減圧下で乾燥させ、本発明の樹脂(8) 13.9gを得た。NMRで不飽和基の含有率を測定し たところ、ポリヒドロキシスチレンの〇H基へのスチリ ル基の導入量は17モル%であった。またGPCにて分 子量を測定したととろ、重量平均で9、300(分散度 10 た。氷冷下2時間攪拌した後、室温で10時間攪拌し 1. 2:ポリスチレン標準)であった。以下、同様にし て本発明(B)の樹脂を合成した。

[0139](2)酸発生剤

1) ベンタフロロベンゼンスルホン酸テトラメチルアン モニウム塩の合成

ペンタフロロベンゼンスルホニルクロリド25gを氷冷 下メタノール100mlに溶解させ、これに25%テト ラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液100gをゆ っくり加えた。室温で3時間撹拌するとペンタフロロベ ンゼンスルホン酸テトラメチルアンモニウム塩の溶液が 20 得られた。との溶液をスルホニウム塩、ヨードニウム塩 との塩交換に用いた。

【0140】2)トリフェニルスルホニウムペンタフロ ロベンゼンスルホネートの合成

ジフェニルスルホキシド50gをベンゼン800mlに 浴解させ、これに塩化アルミニウム200gを加え、2 4時間還流した。反応液を氷2 Lにゆっくりと注ぎ、と れに濃塩酸400mlを加えて70℃で10分加熱し た。この水溶液を酢酸エチル500mlで洗浄し、ろ過 した後にヨウ化アンモニウム200gを水400m1に 30 溶解したものを加えた。析出した粉体をろ取、水洗した 後酢酸エチルで洗浄、乾燥するとトリフェニルスルホニ ウムヨージドが70g得られた。トリフェニルスルホニ ウムヨージド30.5gをメタノール1000m1に溶 解させ、この溶液に酸化銀19.1gを加え、室温で4 時間攪拌した。溶液をろ過し、これに過剰量のペンタフ ロロベンゼンスルホン酸テトラメチルアンモニウム塩の 溶液を加えた。反応液を濃縮し、これをジクロロメタン 500m1に溶解し、この溶液を5%テトラメチルアン*

*モニウムヒドロキシド水溶液、および水で洗浄した。有 機相を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、濃縮するとトリフ ェニルスルホニウムペンタフロロベンゼンスルホネート (1-1)が得られた。

【0141】3) ジ (4-t-アミルフェニル) ヨード ニウムペンタフロロベンゼンスルホネートの合成 t-アミルベンゼン60g、ヨウ素酸カリウム39.5 g、無水酢酸81g、ジクロロメタン170m1を混合 し、これに氷冷下濃硫酸66.8gをゆっくり滴下し た。反応液に氷冷下、水500m1を加え、これをジク ロロメタンで抽出、有機相を炭酸水素ナトリウム、水で 洗浄した後濃縮するとジ (4-t-アミルフェニル) ヨ ードニウム硫酸塩が得られた。この硫酸塩を、過剰量の ペンタフロロベンゼンスルホン酸テトラメチルアンモニ ウム塩の溶液に加えた。との溶液に水500mlを加 え、これをジクロロメタンで抽出、有機相を5%テトラ メチルアンモニウムヒドロキシド水溶液、および水で洗 浄した後濃縮するとジ(4-1-アミルフェニル)ヨー ドニウムペンタフロロベンゼンスルホネート (III-1)が 得られた。その他の化合物についても上記と同様の方法 を用いて合成できる。

[0142](3) 架橋剤 架橋剤 [HM-1] の合成

1-(α-メチル-α-(4-ヒドロキシフェニル) エ ル) エチル] ベンゼン20g (本州化学工業 (株) 製T risp-PA)を10%水酸化カリウム水溶液に加 え、撹拌、溶解した。次にこの溶液を撹伴しながら、3 7%ホルマリン水溶液60m1を室温下で1時間かけて 徐々に加えた。さらに室温下で6時間撹伴した後、希硫 酸水溶液に投入した。析出物をろ過し、十分水洗した 後、メタノール30mlより再結晶することにより、下 記構造のヒドロキシメチル基を有するフェノール誘導体 [HM-1]の白色粉末20gを得た。純度は92%で あった(液体クロマトグラフィー法)。

[0143] [化30]

$$HOCH_2$$
 CH_2OH $HOCH_2$ CH_2OH CH_2OH CH_2OH CH_2OH CH_2OH

【0144】架橋剤 [MM-1] の合成 ノール誘導体 (HM-1) 20gを1リットルのメタノ 上記合成例で得られたヒドロキシメチル基を有するフェ 50 ールに加え、加熱撹拌し、溶解した。次に、との溶液に

特開2002-6491

渡硫酸1m1を加え、12時間加熱還流した。反応終了後、反応液を冷却し、炭酸カリウム2gをを加えた。との混合物を十分濃縮した後、酢酸エチル300m1を加えた。との溶液を水洗した後、濃縮乾固させるととにより、下記構造のメトキシメチル基を有するフェノール誘米

* 導体 [MM-1] の白色固体22gを得た。純度は90%であった (液体クロマトグラフィー法)。

[0145]

[{£31]

【0146】さらに、同様にして以下に示すフェノール ※【0147】 誘導体を合成した。 ※ 【化32】

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2\text{OH} \\ \text{HOH}_2\text{C} \\ \text{CH}_2\text{OH} \\ \text{CH}_2\text{OH} \\ \text{OH} \\ \text{OH} \end{array}$$

[0148]

30 【化33】

$$\begin{array}{c} \text{81} \\ \text{CH}_2\text{OCH}_3 \\ \text{H}_3\text{COH}_2\text{C} \\ \text{CH}_2\text{OCH}_3 \\ \text{CH}_2\text{OCH}_3 \\ \text{CH}_2\text{OCH}_3 \\ \text{CH}_2\text{OCH}_3 \\ \text{OH} \end{array}$$

$$(HM-3)$$

$$HOH_{2}C$$

$$CH_{2}OH$$

$$CH_{2}OH$$

$$CH_{2}OH$$

$$CH_{2}OH$$

$$CH_{2}OH$$

$$CH_{2}OH$$

$$CH_{2}OCH_{3}$$

$$CH_{2}OCH_{3}$$

$$CH_{2}OCH_{3}$$

$$CH_{2}OCH_{3}$$

$$CH_{2}OCH_{3}$$

$$CH_{2}OCH_{3}$$

$$CH_{2}OCH_{3}$$

CH₂OCH₃

CH2OCH3 CH2OCH3

[0149] 40 [作34]

H₃COH₂C

HO

$$(HM-4) \begin{array}{c} \text{HOH}_2\text{C} \\ \text{HO} \\ \text{CH}_2\text{OH} \end{array} \begin{array}{c} \text{OH} \\ \text{OH} \\ \text{CH}_2\text{OH} \end{array}$$

$$(MM-4) \begin{picture}(MM-4) \begin{pictur$$

[0150]2. 実施例(実施例、比較例)

(1) レジストの塗設

上記の合成例から選んだ本発明を構成する化合物と比較 用化合物を用いて、下記表 1 に示す組成のフォトレジス ト組成物の溶液を調整した。各試料溶液を0.1 µmの 30 【表1】 フィルターで濾過したのち、スピンコーターを利用し

て、シリコンウェハー上に塗布し、110℃、90秒間 真空吸着型のホットプレートで乾燥して、膜厚0.3μ mのレジスト膜を得た。

[0151]

85

衰1

	掛脂	酸発生	架橋新	溶剤	重合性	界面活
1 1		荊			モノマー	
実施例	(2)					性剤
SELECTION 1	(1.05g)]-1 (0.07 ₂)	MM-1	プロピレングリコールモノメテル	なし	WI
実施例	(4)	1-8	(0.18g)	エーテルアセテート (8.5g)		(0,001g)
		ļ	MM-3	プロピレングリコールモノメチル	なし	W2
2	(1.05g)	(0.07g)	(0.18g)	エーテルアセテート (8.5g)		(0,001g)
実施例	(7)	1-9	MM-4	プロピレングリコールモノメチル	なし	W3
3	(1.05g)	(0.07g)	(0.18 _g)	エーテルアセテート (8.5g)		(0.001g)
実施例	(B)	11-1	MM-2	プロビレングリコールモノメチル	なし	W1
4	(1.05g)	(0.07)	(0.18g)	エーテルアセテート (8.5g)		(0,001g)
実施例	(15)	n-4	CL-1	プロビレングリコールモノメチル	なし	W2
	(1.05g)	(0,07g)	(0.18g)	エーテルアセテート (8.52)		(0.001g)
突施例	(20)	101-1	MM-I	ブロビレングリコールモノメチル	なし	W2
	(1.05g)	(0.07g)	(0.18g)	エーテルアセテート (8.5g)		(0.001g)
	(25)	Щ−2	MM-2	ブロビレングリコールモノメチル	RM-1	W2
7	(1.05g)	(0.072)	(0.18g)	エーテルアセテート (8.5g)	(0.12g).	(0.001g)
実施例	(2B)	I-1	MM-3	プロピレングリコールモノメチル		W3
8	(1.05g)	(0.07g)	(0.18g)	エーテルアセテート (8.5g)	(0.12g)	(0,001g)
実施例	(40)	II-1	CL-2	プロピレングリコールモノメチル	RM-3	WI
9	(1.05g)	(0.07g)	(2812)	エーテルアセテート (8.5g)	(0.12g)	(0.0012)
実施例	(47)	⊡-2	MM-1	ブロビレングリコールモノメチル		W1
10	(1.05g)	(0.07g)	(0.18g)	エーテルアセテート (B.5g)	-	(0,001a)
実施例	(58)	H	CL-1	プロピレングリコールモノメチル		W2
11	(1.05g)	(0.07g)				(0.001)
実施例	(59)	PAG-1	MM-1			W3
12	(1.05g)	(0.07g)				(0.001g)
比較例	Polymer1	PAG-1		プロピレングリコールモノメチル		TL.
1	(1.05g)	(0.07g)		エーテルアセテート (8.5g)		
比較例	Polymer2	H1		プロピレングリコールモノメチル	51.	W4
2	(1.05g)	(0.07g)		エーテルアセテート (8.5g)		(0.0001g)

【0152】表1中、樹脂(40)の組成はx/y/z =82/13/5、樹脂(47)の組成はx/y/z= 78/15/7、樹脂(58)、(59)の組成は仕込 み比でx/y/z=65/20/15、その他の樹脂は x/y=80/20~85/15であり、重量平均分子 30 量は何れも8,000~16,000(分散度1.2~ 2. 4) の範囲であった。

【0153】<樹脂>

Polymer1:ポリ(4-ヒドロキシスチレン)

(日本曹達(株) 製: VP-8000)

Polymer2:ポリ(3-ヒドロキシスチレン). (丸善石油化学(株)製:Mw=9700、Mw/Mn

= 2.2)

[0154]

[化35]

〈光酸発生剤〉

Ph₃S^T CF₃SO₃ PAG-1:

[0155] 【化36】

(架橋剤)

CL-1:

CL-2:

40

【0156】重合性モノマーとしては、

RM-1:テトラエチレングリコールジアクリレート

(日本化菜(株)製)

RM-2:トリメチロールプロパントリアクリレート

(日本化菜(株)製)

RM-3:ジペンタエリスリトールヘキサアクリレート

50 (日本化菜(株)製)を表す。

界面活性剤としては、

W1:メガファックF176(大日本インキ化学工業 (株)製) (ファ素系)

₩2:メガファックR08(大日本インキ化学工業 (株)製) (ファ素及びシリコーン系)

W3:ポリシロキサンボリマーKP-341(信越化学 工業(株)製)

₩4:ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル を表す。

【0157】(2)レジストパターンの作成 とのレジスト膜に電子線描画装置 (加速電圧50Ke V)を用いて照射を行った。照射後にそれぞれ110℃ の真空吸着型ホットプレートで60秒間加熱を行い、 2. 38重量%テトラメチルアンモニウムハイドロオキ サイド (TMAH) 水溶液で6 0秒間浸漬し、3 0秒間 水でリンスして乾燥した。得られたパターンの断面形状 を走査型電子顕微鏡により観察した。また、感度は、

0. 20 μmライン (ライン:スペース=1:1) を解 像する時の最小照射エネルギーを感度とし、その照射量 における限界解像力 (ラインとスペースが分離解像) を*20 【表2】

*解像力とした。0.20µmライン(ライン:スペース = 1:1) が解像しないものついては限界の解像力を解 像力とし、その時の照射エネルギーを感度とした。

【0158】現像欠陥及び塗布性は、以下のようにして 評価した。

〔現像欠陥数〕:上記のようにして得られたレジストバ ターンについて、ケーエルエー・テンコール (株) 製K LA-2112機により現像欠陥数を測定し、得られた 1次データ値を現像欠陥数とした。

〔塗布性(面内均一性)〕: 各レジスト溶液を8 インチ シリコンウエハ上に塗布し、上記のようなレジスト層の **塗設同様の処理を行い、面内均一性測定用のレジスト塗** 布膜を得た。これを大日本スクリーン株式会社製しam bdaAにて、塗布膜厚をウエハ直径方向に沿って十字 になるように均等に36箇所測定した。各測定値の標準 偏差をとり、その3倍が50に満たないものをO、50 以上のものをXとして評価した。性能評価結果を表2に 示した。

[0159]

表2

	感度	解像力	プロファイル	現像欠陥	空布性
	(μC/cm²)	(µm)			
支施例 1	6	0.09	矩形	24	0
交施例 2	7	0.09	矩形	20	0
突施例 3	9	0.08	矩形	32	0
奥施例 4	5	0.09	矩形	35	0
交施例5	6	0.08	矩形	28	0
実施例6	7	0.09	矩形	22	0
突旋例7	5	0.10	矩形	30	0
安施例8	10	0.08	矩形	35	0
突施例9	7	0,10	矩形	26	0
突座例 10	5	0.09	矩形	25	0
実施例 11	11	0.10	矩形	37	0
突旋例 12	10	0,11	矩形	31	0
比较例 1	26	0.22	ややテーパー	445	×
比较例 2	20	0.20	ややテーパー	365	х

【0160】表2の結果より、本発明のネガ型レジスト 組成物は、感度、解像度、プロファイルとともに、現像 欠陥及び塗布性にも優れていることが判る。

【0161】上記実施例1、4、7、12と、比較例1 の組成を用い、上記と同様にして作成したレジスト膜に 対し、75Ke Vの加速電圧の条件で、電子線描画装置 を用いて照射を行った(実施例13~16、比較例

3)。照射後に上記実施例と同様に加熱、現像、リンス を行い、得られたパターンを走査型電子線顕微鏡により 観察した。上記実施例と同様に評価した結果を表3に示 した。

[0162]

【表3】

89 表3

	忠度	解像力	プロファイル	現像欠陥	塗布性
	(µC/cm²)	(μ m)			
実施例 13	10	0.08	矩形	21	0
実施例 14	7	0.08	矩形	32	0
実施例 15	8	0.08	矩形	35	0
実施例 16	17	0.10	矩形	32	0
H-跨個3	45	0.20	-N-744	430	

【0163】表3の結果より、本発明のネガ型レジスト 10* 【発明の効果】本発明の電子線及びX線用ネガ型レジス 組成物は、比較例の組成物に対し、高加速電圧での電子 線照射においても、良好な感度及び解像度とともに、現 像欠陥及び塗布性にも優れていることが判る。

[0164]

ト組成物により、高加速電圧の条件においても、感度、 解像度に優れ、矩形なプロファイルを可能とし、かつ、 現像欠陥及び塗布性にも優れているネガ型レジスト組成 物を提供できる。

7	Ц	ン	トつ	 ン	U	杌	ਣ

(51)Int.Cl.'	識別記号	FI	テマント (参考)
C 0 8 F 20/10		C 0 8 F 20/10	
20/54		20/54	
22/30		22/30	
28/02		28/02	
290/00		290/00	
290/12		290/12	
299/00		299/00	
G 0 3 F 7/004	501	GO3F 7/004	501
	5 0 4		5 0 4
7/027	5 1 1	7/027	5 1 1
HOIL 21/027		HOIL 21/30	502R

Fターム(参考) 2H025 AA01 AA02 AA03 AB16 AC05 AC06 AD01 BC14 BC19 BC34 BC43 BC64 BE00 BE07 CC04

CC17 CC20 FA17

43011 QA03 QA08 QA12 QA22 QA24

QA26 QA33 QA34 QA46 QB01

QB03 QB11 QB16 SA78 SA83

SA87 TA08 TA10 UA03 UA04

WA01

4J027 AA02 AA08 AC03 AC06 AH03

A308 BA04 BA08 BA10 BA17

BA19 BA23 BA24 BA26 CA10

CA23 CA25 CA26 CA29 CA34

CB02 CB03 CB09 CB10 CC06

CC08 CD10

4)100 AB15P AE81P AE82P AF11P

AL60P AL74P AM03P AM23P

APO2P BAO2P BAO3P BAO4P

BAOSP BAOSP BA1SP BA16P

BA20P BA29P BA35P BA37P

BA38P BA40P BA41P BA51P

BA55P BB01P BB03P BB05P

BB07P BC02P BC03P BC04P

BCO7P BCO8P BCO9P BC41P

BC43P BC48P BC49P CA01

CA04 CA05 DA01 JA38